Translation

PATENT COOPERATION TREETY

PCT

INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

(PCT Article 36 and Rule 70)

Applicant's or agent's file reference 2534WO0P FOR FURTHER ACTION SeeNotificationofTransmittalofInternational Prelim Examination Report (Form PCT/IPEA/416)					
International application No. International filing date (day/month/year) Priority date (day/month/year)					
PCT/JP99/03909	22 July 1999 (22.07		July 1998 (23.07.98)		
International Patent Classification (IPC) or national classification and IPC C07K 14/705, 16/28, C12N 15/12, C12Q 1/68, C12P 21/02, A61K 38/17, G01N 33/50					
Applicant	KEDA CHEMICAL INDU	STRIES, LTD.			
 This international preliminary exami and is transmitted to the applicant ac 	nation report has been prepared cording to Article 36.	y this International Preli	minary Examining Authority		
2. This REPORT consists of a total of	5 sheets, including	this cover sheet.			
been amended and are the bas	nied by ANNEXES, i.e., sheets sis for this report and/or sheets confithe Administrative Instructions	ntaining rectifications n	s and/or drawings which have nade before this Authority (see		
These annexes consist of a tot	ral of sheets.				
3. This report contains indications relat	ing to the following items:				
Basis of the report					
II Priority					
	f opinion with regard to novelty,	inventive step and indust	rial applicability		
IV Lack of unity of inve					
V Reasoned statement citations and explana	under Article 35(2) with regard t ttions supporting such statement	novelty, inventive step	or industrial applicability;		
VI Certain documents of	ited				
VII Certain defects in the	international application				
VIII Certain observations	on the international application				
Date of submission of the demand	Date of o	ompletion of this report			
06 January 2000 (06.0)	1.00)	04 October 200	0 (04.10.2000)		
Name and mailing address of the IPEA/JP	Authoriz	ed officer			
Facsimile No.	Telephoi	e No			

ternational application No.

PCT/JP99/03909

INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

	Dasis	or the re	
1.	With	regard to	the elements of the international application:*
	\boxtimes	the inte	ernational application as originally filed
		the des	cription:
		pages	, as originally filed
		pages	, filed with the demand
		pages	, filed with the letter of
	\Box	Aba ala:	
	Ш	the clai	
		pages	, as originally filed
		pages	, as amended (together with any statement under Article 19
		pages	, filed with the demand
		pages	, filed with the letter of
		the drav	wings:
		pages	, as originally filed
		pages	, filed with the demand
		pages	, filed with the letter of
	☐ _{t1}	he seaue	nce listing part of the description:
ı	س	pages	
		pages	, as originally filed
		pages	, filed with the demand, filed with the demand
		puges	. Hied with the letter of
	the in	ternation	to the language, all the elements marked above were available or furnished to this Authority in the language in which hal application was filed, unless otherwise indicated under this item. Its were available or furnished to this Authority in the following language which is:
		the lang	guage of a translation furnished for the purposes of international search (under Rule 23.1(b)).
		the lang	guage of publication of the international application (under Rule 48.3(b)).
			guage of the translation furnished for the purposes of international preliminary examination (under Rule 55.2 and/
3.	With prelin	regard ninary ex	to any nucleotide and/or amino acid sequence disclosed in the international application, the international samination was carried out on the basis of the sequence listing:
		contain	ed in the international application in written form.
		filed to	gether with the international application in computer readable form.
	\Box		ed subsequently to this Authority in written form.
	冈		ed subsequently to this Authority in computer readable form.
		The sta	atement that the subsequently furnished written sequence listing does not go beyond the disclosure in the tional application as filed has been furnished.
	\boxtimes		attement that the information recorded in computer readable form is identical to the written sequence listing has rnished.
4.		The am	endments have resulted in the cancellation of:
		LJ '	the description, pages
		Ш '	the claims, Nos.
		∐ ;	the drawings, sheets/fig
5.		This rep beyond t	ort has been established as if (some of) the amendments had not been made, since they have been considered to go the disclosure as filed, as indicated in the Supplemental Box (Rule 70.2(c)).**
i	Replaci in this and 70	s report	heets which have been furnished to the receiving Office in response to an invitation under Article 14 are referred to as "originally filed" and are not annexed to this report since they do not contain amendments (Rule 70.16
		•	ent sheet containing such amendments must be referred to under item I and annexed to this report.

INTERNATIONAL PREMINARY EXAMINATION REPORT

remational application No.
PCT/JP 99/03909

V. Reasoned statement under Article 35(2) with regard to novelty, inventive step or industrial applicability; citations and explanations supporting such statement

1. Statement			
Novelty (N)	Claims	8-13, 16	YES
	Claims	1-7, 14, 15	NO
Inventive step (IS)	Claims		YES
	Claims	1-16	NO
Industrial applicability (IA)	Claims	1-16	YES
	Claims		NO NO

2. Citations and explanations

- Document 1: Veronique Baud et al., "EMR1, an unusual member in the family of hormone receptors with seven transmembrane segments", Genomics, 1995, Volume 26, Number 2, pages 334-344
- Document 2: Valery J. Krasnoperov et al., "α-Latrotoxin stimulates exocytosis by the interaction with a neuronal G-protein-coupled receptor",

 Neuron, June 1997, Volume 18, pages 925-937
- Document 3: Vera G. Lelianova et al., "α-Latrotoxin receptor, latrophilin, is a novel member of the secretin family of G protein-coupled receptors", The Journal of Biological Chemistry, 22 August 1997, Volume 272, Number 34, pages 21504-21508

Claim 16

The invention as described in Claim 16 does not involve an inventive step in the light of Document 1 cited in the international search report.

The nucleotide sequence given in Document 1, Fig. 1, includes parts of the nucleotide sequences shown in SEQ ID:2 and SEQ ID:4. Obtaining a sequence complementary to the nucleotide sequence given in Document 1, Fig. 1, would be obvious to a person skilled in the art.

Claims 1-6, 14 and 15

The invention as described in Claims 1-6, 14 and 15 is not novel because it is disclosed in Document 2 cited in the international search report.

Document 2, Fig. 1, gives the amino acid sequence of a G-protein-coupled receptor, and DNA coding this has high homology with the nucleotide sequence shown in SEQ ID:6.

Document 2 also mentions transformation using a recombinant vector containing a gene coding for the receptor described in Fig. 1 (page 934, etc.)

Claims 7-13 and 16

The inventions described in Claims 7-13 and 16 do not involve an inventive step in the light of Document 2.

Preparation of the receptor disclosed in Document 2 by a process of genetic manipulation, preparation of antibodies to said receptor, use of said receptor for screening and medical application of compounds obtained as a result or these processes are all obvious to a person skilled in the art. Obtaining a complementary sequence to a gene coding the receptor disclosed in Document 2 is also a routine option available to a person skilled in the art.

Claims 1-7, 14 and 15

The invention as described in 1-7, 14 and 15 is not novel because it is disclosed in Document 3 cited in the international search report.

Document 3, Fig. 1, shows the amino acid sequence of a G-protein-coupled receptor, and DNA coding this has high homology with the sequence shown in SEQ ID: 6. Document 3 also mentions transformation using a recombinant vector containing a gene coding the receptor indicated in Fig. 1, and obtaining the protein from the resulting transformants (pp. 21504-21505, etc.)

INTERNATIONAL PRESENTINARY EXAMINATION REPORT

Claims 8-13 and 16

The inventions described in Claims 8-13 and 16 do not involve an inventive step in the light of Document 3.

Preparation of the receptor disclosed in Document 3 by a process of genetic manipulation, preparation of antibodies to said receptor, use of said receptor for screening and medical application of compounds obtained as a result or these processes are all obvious to a person skilled in the art. Obtaining a complementary sequence to a gene coding the receptor disclosed in Document 3 is also a routine option available to a person skilled in the art.

今後の手続きについては、国際予備審査報告の送付通知(様式PCT/

特許庁審査官(権限のある職員)

内田俊生

電話番号 03-3581-1101 内線

PCT

国際予備審査報告

(法第12条、法施行規則第56条) [PCT36条及びPCT規則70]

出願人又は代理人



8214

3488

の書類記号 2534WO0P		IPEA/4	l 6) を参照する	こと。
	出願日 月.年) 22.	07.99	優先日 (日.月.年)	23.07.98
国際特許分類 (IPC) Int. Cl' C0 C1	7K14/705, 2P21/02, A			
出願人(氏名又は名称) 武士 日 漢	品工	業 株 ェ	之 会 老	E.
1. 国際予備審査機関が作成したこの国際予	備審査報告を法施行	規則第57条 (P(こT36条)の規	定紅従い送付する。
2. この国際予備審査報告は、この表紙を含	めて全部で	4 ~-3	シからなる。	·
□ この国際予備審査報告には、附属書 査機関に対してした訂正を含む明細 (PCT規則70.16及びPCT実施が この附属書類は、全部で	書、請求の範囲及び 細則第607号参照)	-		/ 又はこの国際予備審
3. この国際予備審査報告は、次の内容を含	せ。	_		
I X 国際予備審査報告の基礎				•
Ⅱ □ 優先権				
Ⅲ Ⅲ 新規性、進歩性又は産業上の	利用可能性についての)国際予備審査報	告の不作成	
IV 開の単一性の欠如				
V X PCT35条(2)に規定する第	規性、進歩性又は産	業上の利用可能性	生についての見解	、それを裏付けるため
の文献及び説明 VI ある種の引用文献				
VII 国際出願の不備				
WI 国際出願に対する意見				
国際予備審査の請求書を受理した日	国際	予備審査報告を何	 作成した日 04.10	. 0 0

日本国特許庁 (IPEA/JP)

郵便番号100-8915 東京都千代田区霞が関三丁目4番3号

名称及びあて先

I.	国際予備審查報	吸告の基礎					
1.	1. この国際予備審査報告は下記の出願書類に基づいて作成された。(法第6条(PCT14条)の規定に基づく命令に 応答するために提出された差し替え用紙は、この報告書において「出願時」とし、本報告書には添付しない。 PCT規則70.16,70.17)						
X	出願時の国際	學出願書類					
] 明細書 明細書	第 第	ページ、 ページ、	出願時に提出されたもの 国際予備審査の請求書と共に提出されたもの			
	明細書	第	ページ、	付の書簡と共に提出されたもの			
	請求の範囲	第	項、	出願時に提出されたもの			
	請求の範囲	第	項、	PCT19条の規定に基づき補正されたもの			
	請求の範囲	第	項、 	国際予備審査の請求書と共に提出されたもの			
	請求の範囲	第	項、	付の書簡と共に提出されたもの			
Г	図面	第	ページ/図、	出願時に提出されたもの			
_	図面	第	ページ/図、	国際予備審査の請求書と共に提出されたもの			
	図面	第	ページ/図、	付の書簡と共に提出されたもの			
_] ng/m#tasti		ページ、	出願時に提出されたもの			
L		刊表の部分 第 刊表の部分 第	へージ、 ページ、	田願時に使用されたもの 国際予備審査の請求書と共に提出されたもの			
		『表の部分 第 『表の部分 第	へ、 ページ、	付の書簡と共に提出されたもの			
	21 MM EL 47 EL7	19X () HP/J NJ		IIV BIN C AND C OV			
2.	上記の出願書類	頂の言語は、下記に示す	場合を除くほか、この	の国際出願の言語である。			
	上記の書類は、	下記の言語である	語であ	5.			
		のために提出されたPC	・工規則193 1/6)にい	お翻訳☆の言語			
				がか、人の合品			
	=	則48.3(b)にいう国際公					
	□ 国際予備	審査のために提出された	: PCT規則55.2また	は55.3にいう翻訳文の言語			
3.	この国際出願に	ナ ヌクレオチド∇けア	ミノ酸配列を含んで:	おり、次の配列表に基づき国際予備審査報告を行った。			
υ.	C V B K B K	4, 7, 7 4 7 1 X167	C / BXBL/12 D/V C	できた。			
	□ この国際	出願に含まれる書面によ	:る配列表				
	□ この国際	出願と共に提出されたフ	, レキシブルディスク	による配列表			
	=			出された書面による配列表			
	_			出されたフレキシブルディスクによる配列表			
			表が出験時における	国際出願の開示の範囲を超える事項を含まない旨の陳述			
	書の提出 本面によ		((レフレキンブルデ)	スクによる配列表に記録した配列が同一である旨の陳述			
		があった。	100000000000000000000000000000000000000	ハクによる配列数に配嫁した配列が同 てめる自び除处			
4	_補正により、↑	下記の書類が削除された。					
	明細書	第					
	請求の範囲	第	項				
	図面	図面の第	ペー	ジ/図			
	_						
5.				が出願時における開示の範囲を越えてされたものと認めら			
				。(PCT規則70.2(c) この補正を含む差し替え用紙は上			
	記1. におり	する判断の際に考慮しな	けれはならず、本報	古に称付する。)			
		•					

国際予備審査報告

V.	新規性、進歩性又は産業上の利用可能性についての法第1	2条	(PCT35条(2))	に定める見解、	それを裏付ける
	文献及び説明				

見解 1.

新規性(N) 請求の範囲 8-13, 10 1-7, 14, 15 8-13, 16有 請求の範囲

請求の範囲 有 進歩性(IS) 請求の範囲 1-16

請求の範囲 有 産業上の利用可能性 (IA) 請求の範囲

2. 文献及び説明 (PCT規則70.7)

文献 1: BAUD, Veronique et al., "EMR1, an Unusual Member inthe Family of Hormone Receptors with Seven Transmembrane Segments", Genomics, 1995, Volume 26, Number 2, pages 334-344

文献 2 : KRASNOPEROV, Valery J. et al., " α -Latrotoxin Stimulates Exocytosis by the Interaction with a Neuronal G-Protein-Coupled Receptor",

Neuron, June, 1997, Volume 18, pages 925-937 文献 3: LELIANOVA, Vera G. et al., "α-Latrotoxin Receptor, Latrophilin, Is a Novel Member of the Secretin Family of G Protein-Coupled Receptors", The Journal of Biological Chemistry, August 22, 1997, Volume 272, Number 34, pages 21504-21508

請求の範囲16

請求の範囲16の発明は、国際調査報告で引用した文献1により、進歩性を有しな

い。 文献1の図1に記載の塩基配列は、配列番号:2又は配列番号:4で表される塩基 配列の一部を含んでいる。そうすると、文献1の図1に記載の塩基配列に相補的な配 列を有するヌクレオチドを得ることは、当該技術分野の専門家にとって自明である。

請求の範囲1-6, 14, 15 請求の範囲1-6, 14, 15の発明は、国際調査報告で引用した文献2に記載さ

れているので、新規性を有しない。 文献2の図1には、G蛋白質共役型レセプターのアミノ酸配列が記載されており、 それをコードするDNAは、配列番号:6で表される塩基配列と高い相同性を有している。また、文献2には、図1記載のレセプターをコードする遺伝子を含有する組換 えベクターで形質転換を行うことも記載されている(p.934 等)。

請求の範囲7-13, 16

雨水の配曲 7 − 1 3, 1 0 請求の範囲 7 − 1 3, 1 6 の発明は、文献 2 により、進歩性を有しない。 文献 2 に記載のレセプターを遺伝子工学的に製造すること、該レセプターに対する 抗体を調製すること、該レセプターを用いて種々のスクリーニングを行うこと、その 結果得られた化合物を医薬に応用することは、いずれも当該技術分野の専門家にとって自明である。また、文献 2 記載のレセプターをコードする遺伝子に相補的な配列を でもてつないままでも得ることは、当該技術分野の専門家が適宜なし得たことにすぎ 有するヌクレオチドを得ることも、当該技術分野の専門家が適宜なし得たことにすぎ ない。

補充欄(いずれかの欄の大きさが足りない場合に使用すること)

第 V.2. 欄の続き

請求の範囲1-7, 14, 15 請求の範囲1-7, 14, 15 の発明は、国際調査報告で引用した文献3 に記載さ

れているので、新規性を有しない。

文献3の図1には、G蛋白質共役型レセプターのアミノ酸配列が記載されており、 それをコードするDNAは、配列番号:6で表される塩基配列と高い相同性を有している。また、文献3には、図1記載のレセプターをコードする遺伝子を含有する組換 えベクターで形質転換を行うことや、得られた形質転換体から蛋白質を得ることも記 載されている(p.21504-21505 等)。

請求の範囲8-13, 16 請求の範囲8-13, 16の発明は、文献3により、進歩性を有しない。 文献3に記載のレセプターを遺伝子工学的に製造すること、該レセプターに対する 抗体を調製すること、該レセプターを用いて種々のスクリーニングを行うこと、その 結果得られた化合物を医薬に応用することは、いずれも当該技術分野の専門家にとっ て自明である。また、文献3記載のレセプターをコードする遺伝子に相補的な配列を 有するヌクレオチドを得ることも、当該技術分野の専門家が適宜なし得たことにすぎ ない。

E P U

PCT

国際調査報告

(法8条、法施行規則第40、41条) (PCT18条、PCT規則43、44)

出願人又は代理人 の書類記号 2534WO0P	今後の手続き		股告の送付通知様式 を参照すること。	t(PCT/ISA/220)
国際出願番号 PCT/JP99/03909	国際出願日(日.月.年)	22. 07. 99	優先日 (日.月.年)	23.07.98
出願人 (氏名又は名称) 武田薬品工業	株式会社			
国際調査機関が作成したこの国際調 この写しは国際事務局にも送付される		規則第41条(PCT18	3条)の規定に従い	い出願人に送付する。

田願人(氏名又は名称) 武田薬品工業株式会社
国際調査機関が作成したこの国際調査報告を法施行規則第41条(PCT18条)の規定に従い出願人に送付する。 この写しは国際事務局にも送付される。
この国際調査報告は、全部で3ページである。
この調査報告に引用された先行技術文献の写しも添付されている。
1. 国際調査報告の基礎 a. 言語は、下記に示す場合を除くほか、この国際出願がされたものに基づき国際調査を行った。 □ この国際調査機関に提出された国際出願の翻訳文に基づき国際調査を行った。
b. この国際出願は、ヌクレオチド又はアミノ酸配列を含んでおり、次の配列表に基づき国際調査を行った。 □ この国際出願に含まれる書面による配列表
□ この国際出願と共に提出されたフレキシブルディスクによる配列表
出願後に、この国際調査機関に提出された書面による配列表
 ✓ 出願後に、この国際調査機関に提出されたフレキシブルディスクによる配列表 ─ 出願後に提出した書面による配列表が出願時における国際出願の開示の範囲を超える事項を含まない旨の陳述書の提出があった。 ✓ 書面による配列表に記載した配列とフレキシブルディスクによる配列表に記録した配列が同一である旨の陳述書の提出があった。
2. □ 請求の範囲の一部の調査ができない(第 I 欄参照)。
3. 党明の単一性が欠如している(第Ⅱ欄参照)。
4. 発明の名称は 🗵 出願人が提出したものを承認する。
□ 次に示すように国際調査機関が作成した。
5. 要約は × 出願人が提出したものを承認する。
□ 第Ⅲ欄に示されているように、法施行規則第47条(PCT規則38.2(b))の規定により 国際調査機関が作成した。出願人は、この国際調査報告の発送の日から1カ月以内にこ の国際調査機関に意見を提出することができる。
6. 要約書とともに公表される図は、 第 図とする。 □ 出願人が示したとおりである。 × なし
□ 出願人は図を示さなかった。
本図は発明の特徴を一層よく表している。

Α.	発明の属する分野の分類	(国際特許分類	(IPC))
Λ.	光的収慮するガギベガス		(III)	•

Int. C1° C07K14/705, C12N15/12, C12P21/02, C07K16/28, G01N33/50, A61K38/17, C12Q1/68

調査を行った分野

調査を行った最小限資料(国際特許分類(IPC))

Int. C1° C07K14/705, C12N15/12, C12P21/02, C07K16/28, G01N33/50, A61K38/17, C12Q1/68

最小限資料以外の資料で調査を行った分野に含まれるもの

国際調査で使用した電子データベース(データベースの名称、調査に使用した用語)

GenBank/EMBL/DDBJ/GeneSeg SwissProt/PIR/GeneSeq

C.	関連す	スレ	製め	ふわ.	る文献
\mathbf{c}	因生 7	\sim	DEC V.	ンねし	

	里り ると 能の りれる 文献					
引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号				
$\frac{X}{A}$	Genomics Vol. 26 No. 2 (1995) Baud V. et al. "EMR1, an unusual member in the family of hormone receptors with seven transme mbrane segments" p. 334-344	15, 16 1-14				
X	Neuron Vol. 18 (1997) Krasnoperov V.G. et al. "α-Latroxin stimulates exocytosis by the interaction with a neuronal G-protein-coupled receptor" p. 925-937	1–16				
X	The Journal of Biological Chemistry Vol. 272 No. 34 (1997) Lelianova V.G. et al. "α-Latroxin receptor, latrophilin, is a novel member of the secretin family of G-protein-coupled receptors" p. 21504-21508	1–16				

|×| C欄の続きにも文献が列挙されている。

□ パテントファミリーに関する別紙を参照。

- * 引用文献のカテゴリー
- 「A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示す
- 「E」国際出願日前の出願または特許であるが、国際出願日 以後に公表されたもの
- 「L」優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行 日若しくは他の特別な理由を確立するために引用する 文献(理由を付す)
- 「〇」口頭による開示、使用、展示等に言及する文献
- 「P」国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願

- の日の後に公表された文献
- 「T」国際出願日又は優先日後に公表された文献であって て出願と矛盾するものではなく、発明の原理又は理 論の理解のために引用するもの
- 「X」特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明 の新規性又は進歩性がないと考えられるもの
- 「Y」特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以 上の文献との、当業者にとって自明である組合せに よって進歩性がないと考えられるもの
- 「&」同一パテントファミリー文献。

国際調査を完了した日

05.11.99

国際調査報告の発送日 16,11,99

国際調査機関の名称及びあて先

日本国特許庁(ISA/JP) 郵便番号100-8915

東京都千代田区霞が関三丁目4番3号

特許庁審査官(権限のある職員) 深草 亜子

4 B

9548

電話番号 03-3581-11.01 内線 3448

国際出願番号 7 CT/JP99/03909

·	国际関連報告	
C (続き).	関連すると認められる文献	明治一十一
引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号
P, X	WO, 98/39440, A2 (Univ. New York State) 11.9月.1998 (11.09.98) & AU, 9866853, A	1-16
P, X	DNA Research Vol. 5 (1998 Oct.) Nagase T. et al. "Prediction of the coding sequences of unidentified human genes. XI. The complete sequences of 100 new cDNA clones from brain which code for large proteins in vitro" p. 277-286	1-16
P, X	FEBS Letters Vol. 443 (1999 Jan.) Matsushita H. et al. "The la trophilin family: multiply spliced G protein-coupled receptors with differential tissue distribution" p. 348-352	1-16
P, X	The Journal of Biological Chemistry Vol. 274 No. 9 (1999 Feb.) Ichtchenko K. et al. "A novel ubiquitously expressed α -latrotoxin receptor is a member of the CIRL family of G-protein-coupled receptors" p. 5491-5498	1-16
-	*	
ĺ		
		·
	©	
		·
	·	
		<u> </u>

国際事務層

特許協力条約に基づいて公開された国際出願



(51) 国際特許分類6

C07K 14/705, C12N 15/12, C12P 21/02, C07K 16/28, G01N 33/50, A61K 38/17, C12O 1/68

A1 (11) 国際公開番号

WO00/05264

(43) 国際公開日

2000年2月3日(03.02.00)

(21) 国際出願番号

PCT/JP99/03909

JP

(22) 国際出願日

1999年7月22日(22.07.99)

(30) 優先権データ

特願平10/207579

1998年7月23日(23.07.98)

特願平10/225060

1998年8月7日(07.08.98)

特願平10/284328

1998年10月6日(06.10.98)

(71) 出願人(米国を除くすべての指定国について)

武田薬品工業株式会社 (TAKEDA CHEMICAL INDUSTRIES, LTD.)[JP/JP] 〒541-0045 大阪府大阪市中央区道修町四丁目1番1号 Osaka, (JP)

財団法人 かずさディー・エヌ・エー研究所 (KAZUSA DNA RESEARCH INSTITUTE)[JP/JP]

〒292-0821 千葉県木更津市矢那1532番地3 Chiba, (JP)

(72) 発明者;および

(75) 発明者/出願人(米国についてのみ)

小原 収(OHARA, Osamu)[JP/JP]

〒292-0801 千葉県木更津市請西2丁目20番25号 Chiba, (JP)

長瀬隆弘(NAGASE, Takahiro)[JP/JP]

〒292-0042 千葉県木更津市清見台南5丁目1番26号 Chiba, (JP)

野村信夫(NOMURA, Nobuo)[JP/JP]

〒292-0804 千葉県木更津市八幡台5丁目2番11号 Chiba, (JP)

日沼州司(HINUMA, Shuji)[JP/JP]

〒305-0821 茨城県つくば市春日1丁目7番地9

武田春日ハイツ1402号 Ibaraki, (JP)

藤井 克(FUJII, Ryo)[JP/JP]

〒305-0821 茨城県つくば市春日1丁目7番地9

武田春日ハイツ303号 Ibaraki, (JP)

北原 治(KITAHARA, Osamu)[JP/JP]

〒305-0821 茨城県つくば市春日2丁目36番地の3 402号 Ibaraki, (JP)

茂木伸一(MOGI, Shinichi)[JP/JP]

〒302-0121 茨城県北相馬郡守谷町みずき野1丁目 17番地16 Ibaraki, (JP)

(74) 代理人

弁理士 朝日奈忠夫, 外(ASAHINA, Tadao et al.)

〒532-0024 大阪府大阪市淀川区十三本町2丁目17番85号

武田薬品工業株式会社 大阪工場内 Osaka, (JP)

(81) 指定国 AE, AL, AM, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, CA, CN, CU, CZ, EE, GD, GE, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KG, KR, KZ, LC, LK, LR, LT, LV, MD, MG, MK, MN, MX, NO, NZ, PL, RO, RU, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, UA, US, UZ, VN, YU, ZA, 欧州特許 (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE), OAPI特許 (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG), ARIPO特許 (GH, GM, KE, LS, MW, SD, SL, SZ, UG, ZW), ユーラシア特許 (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM)

添付公開書類

国際調査報告書

(54) Title: NOVEL G PROTEIN-CONJUGATED RECEPTOR PROTEIN AND DNA THEREOF

(54)発明の名称 新規G蛋白質共役型レセプター蛋白質およびそのDNA

(57) Abstract

A protein originating in human brain, its peptide fragment or salts thereof; a DNA encoding the above receptor protein; a process for producing the protein; a method for determining a ligand to the above G protein-conjugated receptor; a method for screening a compound capable of altering the binding of the ligand to the protein and a screening kit therefor; a compound obtained by the above screening method or its salt; an antibody against the above G protein-conjugated receptor protein, etc. The above-described G protein-conjugated receptor protein originating in human brain or the DNA encoding the same is useful: (1) in determining a ligand; (2) in acquiring an antibody and an antiserum; (3) in constructing an expression system of a recombinant receptor protein; (4) in developing a receptor-binding assay system and screening a candidate for a drug with the use of the above expression system; (5) in designing a drug on the basis of a comparison with a ligand receptor having a similar structure; (6) as a reagent in constructing probes, PCR primers, etc. in gene diagnosis; (7) in constructing a transgenic animal; (8) as a drug such as a genetic preventive/remedy.

本発明は、ヒト脳由来の蛋白質、その部分ペプチドまたはそれらの塩、該レセプター蛋白 質をコードするDNA、該蛋白質の製造法、該G蛋白質共役型レセプター蛋白質に対するリ ガンドの決定方法、リガンドと該蛋白質との結合性を変化させる化合物のスクリーニング方 法/スクリーニング用キット、該スクリーニングで得られる化合物またはその塩、該G蛋白 質共役型レセプター蛋白質に対する抗体などに関する。

本発明のヒト脳由来のG蛋白質共役型レセプター蛋白質またはそれをコードするDNAは 、①リガンドの決定、②抗体および抗血清の入手、③組換え型レセプター蛋白質の発現系の 構築、④同発現系を用いたレセプター結合アッセイ系の開発と医薬品候補化合物のスクリー ニング、⑤構造的に類似したリガンド・レセプターとの比較にもとづいたドラッグデザイン の実施、⑥遺伝子診断におけるプローブ、PCRプライマーの作成等における試薬、⑦トラ ンスジェニック動物の作製、⑧遺伝子予防・治療剤等の医薬などとして有用である。

PCTに基づいて公開される国際出願のパンフレット第一頁に掲載されたPCT加盟国を同定するために使用されるコード(参考情報)

アラブ首長国連邦 アルバニア ドミニカ エストニア スペイン アルハニア オーストリア オーストラリア オーストラリア アゼルバイジャン ボズニア・ヘルツェゴビナ AT フィンランドフランス ВΑ BB BE BF GD GE GH ベルギー ブルギナ・ファソ ブルガリア ガーナガンピア GGW RR ΒĠ B J B R B Y バナッパイラッル グラジルーシ イラジルーシ カナダ 中央アニー ギニア・ビサオギリシャクロアチア CA ΗÜ CH インドネシア アイルランド イスラエル インド コートジボアール カメルーン 中国 ロスタ・リカ ΙĹ CCCCCCCC アイスランド イタリア IT JP KE ーキファイス キーブロース カーブラーフ デンマーク 日本 キルギスタン K G K P 北朝鮮

スックス セントルシア リヒテンシュタイン スリ・ランカ LT LV MAC レソト , い, ニ, ルクセンブルグ ラトヴィア モロッコ MD MG モルドヴァ マダガスカル マケドニア旧ユーゴスラヴィア 共和国 モーリタニアマラウイ MR MX NE ニジェール オランダ NN N P P ノールウェー ニュー・ジーランド ポーランド

ポルトガル

コストン・ ンーグェガニキレー ンーグ・ ジープ・ ジープ・ ジーファン・ ススンン ススンン SDSE SI SN セネガル スワジランド トーゴー タジキスタン ŤĞ ŤJ ŤZ TM TR トルクメニスタン トルコ トリニダッド・トバゴ ウクライナ ウガンダ ワルンァ 米国 ウズベキスタン ヴィェトナム ユーゴースラビア US UZ VN YU 南アフリカ共和国 ジンパブエ ZAZW

明細書

新規G蛋白質共役型レセプター蛋白質およびそのDNA

5 技術分野

本発明は、ヒト脳由来の新規蛋白質(G蛋白質共役型レセプター蛋白質)またはその塩およびそれをコードするDNAなどに関する。

背景技術

9くのホルモンや神経伝達物質は、細胞膜に存在する特異的なレセプター蛋白質を通じて生体の機能を調節している。これらのレセプター蛋白質の多くは共役している guanine nucleotide-binding protein (以下、G蛋白質と略称する場合がある)の活性化を通じて細胞内のシグナル伝達を行ない、また7個の膜貫通領域を有する共通した構造をもっていることから、G蛋白質共役型レセプター蛋白質あるいは7回膜貫通型レセプター蛋白質と総称される。

G蛋白質共役型レセプター蛋白質は生体の細胞や臓器の各機能細胞表面に存在し、それら生体の細胞や臓器の機能を調節する分子、例えばホルモン、神経伝達物質および生理活性物質等の標的として非常に重要な役割を担っている。

各種生体の細胞や臓器の内の複雑な機能を調節する物質と、その特異的レセプター蛋白質 、特にはG蛋白質共役型レセプター蛋白質との関係を明らかにすることは、各種生体の細胞 や臓器の機能を解明し、それら機能と密接に関連した医薬品開発に非常に重要な手段を提供 することとなる。

例えば、脳などの中枢神経系の器官では、多くのホルモン、ホルモン様物質、神経伝達物質あるいは生理活性物質などによる調節のもとで脳の生理的な機能の調節が行なわれている。特に、神経伝達物質は脳内の様々な部位に存在し、それぞれに対応するレセプター蛋白質を通してその生理機能の調節を行っている。脳内には未だ未知の神経伝達物質も多く、その

レセプター蛋白質をコードするc DNAの構造に関しても、これまで報告されていないもの も多いと考えられる。さらに、既知のレセプター蛋白質のサブタイプが存在するかどうかに ついても分かっていなかった。

脳における複雑な機能を調節する物質と、その特異的レセプター蛋白質との関係を明らかにすることは、医薬品開発に非常に重要な手段である。また、レセプター蛋白質に対するアゴニスト、アンタゴニストを効率よくスクリーニングし、医薬品を開発するためには、脳内で発現しているレセプター蛋白質の遺伝子の機能を解明し、それらを適当な発現系で発現させることが必要であった。

近年、生体内で発現している遺伝子を解析する手段として、cDNAの配列をランダムに解析する研究が活発に行なわれており、このようにして得られたcDNAの断片配列がExpressed Sequence Tag (EST) としてデータベースに登録され、公開されている。しかし、多くのESTは配列情報のみであり、その機能を推定することは困難である。

発明の開示

5

10

本発明は、ヒト脳由来の新規蛋白質(G蛋白質共役型レセプター蛋白質),その部分ペプチドまたはそれらの塩、該蛋白質またはその部分ペプチドをコードするDNAを含有するDNA、該DNAを含有する組換えベクター、該組換えベクターで形質転換された形質転換体、該蛋白質またはその塩の製造法、該蛋白質、その部分ペプチドまたはそれらの塩に対する抗体、該蛋白質(G蛋白質共役型レセプター蛋白質)に対するリガンドの決定方法、リガンドと該蛋白質(G蛋白質共役型レセプター蛋白質)との結合性を変化させる化合物またはその塩のスクリーニング方法、該スクリーニング用キット、該スクリーニング方法もしくはスクリーニングキットを用いて得られるリガンドと該蛋白質(G蛋白質共役型レセプター蛋白質)との結合性を変化させる化合物またはその塩、およびリガンドと該蛋白質(G蛋白質共役型レセプター蛋白質)との結合性を変化させる化合物またはその塩、およびリガンドと該蛋白質(G蛋白質共役型レセプター蛋白質)との結合性を変化させる化合物またはその塩、およびリガンドと該蛋白質(G蛋白質共役型レセプター蛋白質)との結合性を変化させる化合物またはその塩を含有してなる医薬などを提供する。

本発明者らは、鋭意研究を重ねた結果、ヒト脳由来の新規な蛋白質(G蛋白質共役型レセ

プター蛋白質)をコードする c DNAを単離し、全塩基配列を解析することに成功した。そして、この塩基配列をアミノ酸配列に翻訳したところ、第1~第7膜貫通領域が疎水性プロット上で確認され、これらの c DNAにコードされる蛋白質が7回膜貫通型のG蛋白質共役型レセプター蛋白質であることを確認した。本発明者らは、これらの知見に基づいて、さらに研究を重ねた結果、本発明を完成するに至った。

すなわち、本発明は、

5

- (1)配列番号: 1、配列番号: 3または配列番号: 5で表わされるアミノ酸配列と同一も しくは実質的に同一のアミノ酸配列を含有することを特徴とする蛋白質(G蛋白質共役型レ セプター蛋白質)またはその塩、
- 10 (2) 第(1) 項記載の蛋白質の部分ペプチドまたはその塩、
 - (3) 第(1)項記載の蛋白質をコードする塩基配列を有するDNAを含有するDNA、
 - (4) 配列番号: 2、配列番号: 4または配列番号: 6で表わされる塩基配列で表される塩 基配列を有する第(3)項記載のDNA、
 - (5) 第(4) 項記載のDNAを含有する組換えベクター、
- 15 (6)第(7)項記載の組換えベクターで形質転換された形質転換体、
 - (7)第(8)項記載の形質転換体を培養し、第(1)項記載の蛋白質を生成・蓄積せしめることを特徴とする第(1)項記載の蛋白質またはその塩の製造法、
 - (8) 第(1) 項記載の蛋白質、第(2) 項記載の部分ペプチドまたはそれらの塩に対する 抗体、
- 20 (9) 第(1) 項記載の蛋白質、第(2) 項記載の部分ペプチドまたはそれらの塩を用いることを特徴とする第(1) 項記載の蛋白質またはその塩に対するリガンドの決定方法、
 - (10)第(1)項記載の蛋白質、第(2)項記載の部分ペプチドまたはそれらの塩を用いることを特徴とするリガンドと第(1)項記載の蛋白質との結合性を変化させる化合物またはその塩をスクリーニングする方法、
- 25 (11)第(1)項記載の蛋白質、第(2)項記載の部分ペプチドまたはそれらの塩含有することを特徴とするリガンドと第(1)項記載の蛋白質またはその塩との結合性を変化させ

る化合物またはその塩のスクリーニング用キット、

- (12)第(10)項記載のスクリーニング方法または第(11)項記載のスクリーニング 用キットを用いて得られうる、リガンドと第(1)項記載の蛋白質またはその塩との結合性 を変化させる化合物またはその塩、
- 5 (13)第(10)項記載のスクリーニング方法または第(11)項記載のスクリーニング 用キットを用いて得られうる、リガンドと第(1)項記載の蛋白質またはその塩との結合性 を変化させる化合物またはその塩を含有してなる医薬、
 - (14) 第(3) 項記載のDNAとハイストリンジェントな条件下でハイブリダイズするDNA、
- 10 (15)第(1)項記載の蛋白質をコードする塩基配列を含有するヌクレオチド、および (16)第(1)項記載の蛋白質をコードする塩基配列と相補的な塩基配列の一部を含有し てなるヌクレオチドなどを提供する。

より具体的には、

- (17)蛋白質が、①配列番号:1、配列番号:3または配列番号:5で表わされるアミノ酸配列中の1または2個以上(好ましくは、1~30個程度、より好ましくは1~9個程度、さらに好ましくは数個)のアミノ酸が欠失したアミノ酸配列、②配列番号:1、配列番号:3または配列番号:5で表わされるアミノ酸配列に1または2個以上(好ましくは、1~30個程度、より好ましくは1~10個程度、さらに好ましくは数個)のアミノ酸が付加したアミノ酸配列、③配列番号:1、配列番号:3または配列番号:5で表わされるアミノ酸配列中の1または2個以上(好ましくは、1~30個程度、より好ましくは1~10個程度、さらに好ましくは数個)のアミノ酸が他のアミノ酸で置換されたアミノ酸配列、または④それらを組み合わせたアミノ酸配列を含有する蛋白質である第(1)項記載の蛋白質またはその塩、
- (18)第(1)項記載の蛋白質もしくはその塩または第(2)項記載の部分ペプチドもし 25 くはその塩と、試験化合物とを接触させることを特徴とする第(9)項記載のリガンドの決 定方法、

25

- (19) リガンドがアンギオテンシン、ボンベシン、カナビノイド、コレシストキニン、グ ルタミン、セロトニン、メラトニン、ニューロペプチドY、オピオイド、プリン、バソプレ ッシン、オキシトシン、PACAP、セクレチン、グルカゴン、カルシトニン、アドレノメ ジュリン、ソマトスタチン、GHRH、CRF、ACTH、GRP、PTH、VIP(バソ アクティブ インテスティナル アンド リレイテッド ポリペプチド)、ソマトスタチン 5 、ドーパミン、モチリン、アミリン、ブラジキニン、CGRP(カルシトニンジーンリレー ティッドペプチド)、ロイコトリエン、パンクレアスタチン、プロスタグランジン、トロン ボキサン、アデノシン、アドレナリン、 α および β -ケモカイン(chemokine)(例えば、IL-8, GRO α , GRO β , GRO γ , NAP-2, ENA-78, PF4, IP10? GCP-2, MCP-1, HC14, MCP-3, I-309, MIP1 α , MIP-1 β 10 、RANTESなど)、エンドセリン、エンテロガストリン、ヒスタミン、ニューロテンシ ン、TRH、パンクレアティックポリペプタイド、ガラニン、 α - ラトロトキシン(α latrotoxin)、ニューレキソフィリン (neurexophilin)、それらのサブタイプまたはそれら の類縁体である第(9)項記載のリガンドの決定方法、
- 15 (20)リガンドが α ラトロトキシン(α latrotoxin)、ニューレキソフィリン(neurexophilin)、それらのサブタイプまたはそれらの類縁体である第(9)項記載のリガンドの決定方法、
 - (21) (i) 第(1) 項記載の蛋白質もしくはその塩または第(2) 項記載の部分ペプチドもしくはその塩と、リガンドとを接触させた場合と、(ii) 第(1) 項記載の蛋白質もしくはその塩または第(2) 項記載の部分ペプチドもしくはその塩と、リガンドおよび試験化合物とを接触させた場合との比較を行なうことを特徴とする第(10) 項記載のスクリーニング方法、
 - (22) (i) 標識したリガンドを第(1) 項記載の蛋白質もしくはその塩または第(2) 項記載の部分ペプチドもしくはその塩に接触させた場合と、(ii) 標識したリガンドおよび 試験化合物を第(1) 項記載の蛋白質もしくはその塩または第(3) 項記載の部分ペプチド またはその塩に接触させた場合における、標識したリガンドの第(1) 項記載の蛋白質もし

くはその塩または第(2)項記載の部分ペプチドもしくはその塩に対する結合量を測定し、 比較することを特徴とするリガンドと第(1)項記載の蛋白質またはその塩との結合性を変 化させる化合物またはその塩のスクリーニング方法、

- (23) (i) 標識したリガンドを第(1) 項記載の蛋白質を含有する細胞に接触させた場合と、(ii) 標識したリガンドおよび試験化合物を第(1) 項記載の蛋白質を含有する細胞に接触させた場合における、標識したリガンドの該細胞に対する結合量を測定し、比較することを特徴とするリガンドと第(1) 項記載の蛋白質またはその塩との結合性を変化させる化合物またはその塩のスクリーニング方法、
- (24) (i) 標識したリガンドを第(1) 項記載の蛋白質を含有する細胞の膜画分に接触 10 させた場合と、(ii) 標識したリガンドおよび試験化合物を第(1) 項記載の蛋白質を含有 する細胞の膜画分に接触させた場合における、標識したリガンドの該細胞の膜画分に対する 結合量を測定し、比較することを特徴とするリガンドと第(1) 項記載の蛋白質またはその 塩との結合性を変化させる化合物またはその塩のスクリーニング方法、
- (25) (i) 標識したリガンドを第(6) 項記載の形質転換体を培養することによって該 形質転換体の細胞膜に発現した蛋白質に接触させた場合と、(ii) 標識したリガンドおよび 試験化合物を第(6) 項記載の形質転換体を培養することによって該形質転換体の細胞膜に 発現した蛋白質に接触させた場合における、標識したリガンドの該蛋白質に対する結合量を 測定し、比較することを特徴とするリガンドと第(1) 項記載の蛋白質またはその塩との結 合性を変化させる化合物またはその塩のスクリーニング方法、
- 20 (26) (i)第(1)項記載の蛋白質またはその塩を活性化する化合物を第(1)項記載の蛋白質を含有する細胞に接触させた場合と、(ii)第(1)項記載の蛋白質またはその塩を活性化する化合物および試験化合物を第(1)項記載の蛋白質を含有する細胞に接触させた場合における、蛋白質を介した細胞刺激活性を測定し、比較することを特徴とするリガンドと第(1)項記載の蛋白質またはその塩との結合性を変化させる化合物またはその塩のスクリーニング方法、
 - (27) 第(1) 項記載の蛋白質またはその塩を活性化する化合物を第(6) 項記載の形質

転換体を培養することによって該形質転換体の細胞膜に発現した蛋白質に接触させた場合と、第(1)項記載の蛋白質またはその塩を活性化する化合物および試験化合物を第(6)項記載の形質転換体を培養することによって該形質転換体の細胞膜に発現した蛋白質に接触させた場合における、該蛋白質を介する細胞刺激活性を測定し、比較することを特徴とするリガンドと第(1)項記載の蛋白質またはその塩との結合性を変化させる化合物またはその塩のスクリーニング方法、

- (28)第(1)項記載の蛋白質を活性化する化合物が、アンギオテンシン、ボンベシン、 カナビノイド、コレシストキニン、グルタミン、セロトニン、メラトニン、ニューロペプチ ドソ、オピオイド、プリン、バソプレッシン、オキシトシン、PACAP、セクレチン、グ ルカゴン、カルシトニン、アドレノメジュリン、ソマトスタチン、GHRH、CRF、AC 10 TH、GRP、PTH、VIP(バソアクティブ インテスティナル アンド リレイテッ ド ポリペプチド)、ソマトスタチン、ドーパミン、モチリン、アミリン、ブラジキニン、 CGRP(カルシトニンジーンリレーティッドペプチド)、ロイコトリエン、パンクレアス タチン、プロスタグランジン、トロンボキサン、アデノシン、アドレナリン、 α および β -ケモカイン (chemokine) (例えば、IL-8、GRO α 、GRO β 、GRO γ 、NAP-2 15 ENA-78, PF4, IP10, GCP-2, MCP-1, HC14, MCP-3, I -309、MIP1 α 、MIP -1β 、RANTESなど)、エンドセリン、エンテロガス トリン、ヒスタミン、ニューロテンシン、TRH、パンクレアティックポリペプタイド、ガ ラニン、 α -ラトロトキシン(α -latrotoxin)、ニューレキソフィリン(neurexophilin) 20 、それらのサブタイプまたはそれらの類縁体である第(26)項または第(27)項記載の スクリーニング方法、
 - (29)第(1)項記載の蛋白質を活性化する化合物が、 α ラトロトキシン (α latrotoxin)、ニューレキソフィリン (neurexophilin)、それらのサブタイプまたはそれらの類縁体である第(26)項または第(27)項記載のスクリーニング方法、
- 25 (30)第(21)項~第(28)項記載のスクリーニング方法で得られうる、リガンドと 第(1)項記載の蛋白質またはその塩との結合性を変化させる化合物またはその塩、

- (31) 第(21) 項~第(28) 項記載のスクリーニング方法で得られうる、リガンドと 第(1) 項記載の蛋白質またはその塩との結合性を変化させるの化合物またはその塩を含有 することを特徴とする医薬、
- (32) 第(1) 項記載の蛋白質を含有する細胞を含有することを特徴とする第(11) 項 5 記載のスクリーニング用キット、
 - (33)第(1)項記載の蛋白質を含有する細胞の膜画分を含有することを特徴とする第(11)項記載のスクリーニング用キット、
 - (34)第(6)項記載の形質転換体を培養することによって該形質転換体の細胞膜に発現した蛋白質を含有することを特徴とする第(11)項記載のスクリーニング用キット、
- 10 (35)第(32)項~第(34)項記載のスクリーニング用キットを用いて得られうる、 リガンドと第(1)項記載の蛋白質またはその塩との結合性を変化させる化合物またはその 塩、
- (36)第(32)項〜第(34)項記載のスクリーニング用キットを用いて得られうる、 リガンドと第(1)項記載の蛋白質またはその塩との結合性を変化させる化合物またはその 15 塩を含有することを特徴とする医薬、
 - (37)第(8)項記載の抗体と、第(1)項記載の蛋白質、第(2)項記載の部分ペプチドまたはそれらの塩とを接触させることを特徴とする第(1)項の蛋白質、第(2)項記載の部分ペプチドまたはそれらの塩の定量法、
- (38)第(8)項記載の抗体と、被検液および標識化された第(1)項記載の蛋白質、第 20 (2)項記載の部分ペプチドまたはそれらの塩とを競合的に反応させ、該抗体に結合した標 識化された第(1)項記載の蛋白質、第(2)項記載の部分ペプチドまたはそれらの塩の割 合を測定することを特徴とする被検液中の第(1)項記載の蛋白質、第(2)項記載の部分 ペプチドまたはそれらの塩の定量法、および
- (39)被検液と担体上に不溶化した第(8)項記載の抗体および標識化された第(8)項 25 記載の抗体とを同時あるいは連続的に反応させたのち、不溶化担体上の標識剤の活性を測定 することを特徴とする被検液中の第(1)項記載の蛋白質、第(2)項記載の部分ペプチド

またはそれらの塩の定量法などを提供する。

図面の簡単な説明

5

10

15

20

図1は実施例1で得られた本発明のヒト脳由来蛋白質をコードするDNAの塩基配列、およびそれから推定されるアミノ酸配列を示す(図2に続く)。

図2は実施例1で得られた本発明のヒト脳由来蛋白質をコードするDNAの塩基配列、およびそれから推定されるアミノ酸配列を示す(図1の続き)。

図3は図1および図2に示したアミノ酸配列をもとに作成した、本発明のヒト脳由来蛋白質の疎水性プロットを示す。1~7で示した部分は疎水性ドメインを示す。

図4は実施例1で得られた本発明のヒト脳由来蛋白質をコードするDNAの塩基配列から推定されるアミノ酸配列(図中、HK05006で表される配列)および実施例2で得られた本発明のヒト脳由来蛋白質をコードするDNAの塩基配列から推定されるアミノ酸配列(図中、HK05490で表される配列)を示す(図5に続く)。

図5は実施例1で得られた本発明のヒト脳由来蛋白質をコードするDNAの塩基配列から推定されるアミノ酸配列(図中、HK05006で表される配列)および実施例2で得られた本発明のヒト脳由来蛋白質をコードするDNAの塩基配列から推定されるアミノ酸配列(図中、HK05490で表される配列)を示す(図4の続き)。

図6は実施例2で得られた本発明のヒト脳由来蛋白質をコードするDNAの塩基配列から推定されるアミノ酸配列をもとに作成した、本発明のヒト脳由来蛋白質の疎水性プロットを示す。1~7で示した部分は疎水性ドメインを示す。

図7は実施例2で得られた本発明のヒト脳由来蛋白質をコードするDNAの塩基配列、およびそれから推定されるアミノ酸配列を示す(図8に続く)。

図8は実施例2で得られた本発明のヒト脳由来蛋白質をコードするDNAの塩基配列、およびそれから推定されるアミノ酸配列を示す(図7の続き、図8に続く)。

25 図9は実施例2で得られた本発明のヒト脳由来蛋白質をコードするDNAの塩基配列、およびそれから推定されるアミノ酸配列を示す(図8の続き、図10に続く)。

15

図10は実施例2で得られた本発明のヒト脳由来蛋白質をコードするDNAの塩基配列、 およびそれから推定されるアミノ酸配列を示す(図9の続き、図11に続く)。

図11は実施例2で得られた本発明のヒト脳由来蛋白質をコードするDNAの塩基配列、 およびそれから推定されるアミノ酸配列を示す(図10の続き、図12に続く)。

5 図12は実施例2で得られた本発明のヒト脳由来蛋白質をコードするDNAの塩基配列、 およびそれから推定されるアミノ酸配列を示す(図11の続き、図13に続く)。

図13は実施例2で得られた本発明のヒト脳由来蛋白質をコードするDNAの塩基配列、 およびそれから推定されるアミノ酸配列を示す(図12の続き、図14に続く)。

図14は実施例2で得られた本発明のヒト脳由来蛋白質をコードするDNAの塩基配列、 およびそれから推定されるアミノ酸配列を示す(図13の続き、図15に続く)。

図15は実施例2で得られた本発明のヒト脳由来蛋白質をコードするDNAの塩基配列、 およびそれから推定されるアミノ酸配列を示す(図14の続き)。

図16は実施例1で得られた本発明のヒト脳由来蛋白質をコードするDNAの塩基配列から推定されるアミノ酸配列(図中、HK05006 で表される配列)、実施例2で得られた本発明のヒト脳由来蛋白質をコードするDNAの塩基配列から推定されるアミノ酸配列(図中、HK05490 で表される配列)および実施例3で得られた本発明のヒト脳由来蛋白質をコードするDNAの塩基配列から推定されるアミノ酸配列(図中、HH02631 で表される配列)を示す(図17に続く)。

図17は実施例1で得られた本発明のヒト脳由来蛋白質をコードするDNAの塩基配列から推定されるアミノ酸配列(図中、HK05006で表される配列)、実施例2で得られた本発明のヒト脳由来蛋白質をコードするDNAの塩基配列から推定されるアミノ酸配列(図中、HK05490で表される配列)および実施例3で得られた本発明のヒト脳由来蛋白質をコードするDNAの塩基配列から推定されるアミノ酸配列(図中、HH02631で表される配列)を示す(図18に続く)。

25 図18は実施例1で得られた本発明のヒト脳由来蛋白質をコードするDNAの塩基配列から推定されるアミノ酸配列(図中、HK05006で表される配列)、実施例2で得られた本発明

10

15

のヒト脳由来蛋白質をコードするDNAの塩基配列から推定されるアミノ酸配列(図中、HK05490 で表される配列)および実施例3で得られた本発明のヒト脳由来蛋白質をコードするDNAの塩基配列から推定されるアミノ酸配列(図中、HH02631 で表される配列)を示す(図19に続く)。

図19は実施例1で得られた本発明のヒト脳由来蛋白質をコードするDNAの塩基配列から推定されるアミノ酸配列(図中、HK05006 で表される配列)、実施例2で得られた本発明のヒト脳由来蛋白質をコードするDNAの塩基配列から推定されるアミノ酸配列(図中、HK05490 で表される配列)および実施例3で得られた本発明のヒト脳由来蛋白質をコードするDNAの塩基配列から推定されるアミノ酸配列(図中、HH02631 で表される配列)を示す(図20に続く)。

図20は実施例1で得られた本発明のヒト脳由来蛋白質をコードするDNAの塩基配列から推定されるアミノ酸配列(図中、HK05006で表される配列)、実施例2で得られた本発明のヒト脳由来蛋白質をコードするDNAの塩基配列から推定されるアミノ酸配列(図中、HK05490で表される配列)および実施例3で得られた本発明のヒト脳由来蛋白質をコードするDNAの塩基配列から推定されるアミノ酸配列(図中、HH02631で表される配列)を示す(図19の続き)。

図21は実施例3で得られたプラスミドpHH02631に含有される塩基配列を示す(図22に続く)。

図22は実施例3で得られたプラスミドpHH02631に含有される塩基配列を示す(20 図23に続く)。

図23は実施例3で得られたプラスミドpHH02631に含有される塩基配列を示す(図24に続く)。

図24は実施例3で得られたプラスミドpHH02631に含有される塩基配列を示す(図23の続き)。

25 図25は実施例3で得られた本発明のヒト脳由来蛋白質をコードするDNAの塩基配列から推定されるアミノ酸配列をもとに作成した、本発明のヒト脳由来蛋白質の疎水性プロット

10

15

20

25

を示す。1~7で示した部分は疎水性ドメインを示す。

発明を実施するための最良の形態

本発明の蛋白質(G蛋白質共役型レセプター蛋白質)は、配列番号:1で表わされるアミノ酸配列〔図1および図2中のアミノ酸配列〕、配列番号:3で表わされるアミノ酸配列〔図4および図5中のHK05490で表されるアミノ酸配列;図7~図15中のアミノ酸配列〕または配列番号:5で表されるアミノ酸配列〔図16ないし図20中のHH02631で表されるアミノ酸配列〕と同一もしくは実質的に同一のアミノ酸配列を含有するレセプター蛋白質である(以下、本発明の蛋白質(G蛋白質共役型レセプター蛋白質)またはその塩を本発明の蛋白質と略記する場合がある)。

本発明の蛋白質(G蛋白質共役型レセプター蛋白質)は、例えば、ヒトや哺乳動物(例え ば、モルモット、ラット、マウス、ウサギ、ブタ、ヒツジ、ウシ、サルなど)のあらゆる細 胞(例えば、脾細胞、神経細胞、グリア細胞、膵臓β細胞、骨髄細胞、メサンギウム細胞、 ランゲルハンス細胞、表皮細胞、上皮細胞、内皮細胞、繊維芽細胞、繊維細胞、筋細胞、脂 肪細胞、免疫細胞(例、マクロファージ、T細胞、B細胞、ナチュラルキラー細胞、肥満細 胞、好中球、好塩基球、好酸球、単球)、巨核球、滑膜細胞、軟骨細胞、骨細胞、骨芽細胞 、破骨細胞、乳腺細胞、肝細胞もしくは間質細胞、またはこれら細胞の前駆細胞、幹細胞も しくはガン細胞など)や血球系の細胞(例えば、MEL、M1, CTLL-2, HT-2, WEHI-3, HL-60, JOSK-1, K562, ML-1, MOLT-3, MOLT-4, MOLT-10, CCRF-CEM, TALL-1, Jurkat, CCRT-HS B-2, KE-37, SKW-3, HUT-78, HUT-102, H9, U937, THP-1, HEL, JK-1, CMK, KO-812, MEG-01など)、またはそれらの 細胞が存在するあらゆる組織、例えば、脳、脳の各部位(例、嗅球、扁頭核、大脳基底球、 海馬、視床、視床下部、視床下核、大脳皮質、延髄、小脳、後頭葉、前頭葉、側頭葉、被殼 、尾状核、脳染、黒質)、脊髄、下垂体、胃、膵臓、腎臓、肝臓、生殖腺、甲状腺、胆のう 、骨髄、副腎、皮膚、筋肉、肺、消化管(例、大腸、小腸)、血管、心臓、胸腺、脾臓、顎

下腺、末梢血、末梢血球、前立腺、睾丸、精巣、卵巣、胎盤、子宮、骨、関節、骨格筋など (特に、脳や脳の各部位) に由来する蛋白質であってもよく、また合成蛋白質であってもよい。

配列番号: 1、配列番号: 3または配列番号: 5で表わされるアミノ酸配列と実質的に同一のアミノ酸配列としては、例えば、配列番号: 1、配列番号: 3または配列番号: 5で表わされるアミノ酸配列と約50%以上、好ましくは約70%以上、より好ましくは約80%以上、さらに好ましくは約90%以上、最も好ましくは約95%以上の相同性を有するアミノ酸配列などが挙げられる。

本発明の配列番号: 1、配列番号: 3または配列番号: 5で表わされるアミノ酸配列と実質的に同一のアミノ酸配列を含有する蛋白質としては、例えば、配列番号: 1、配列番号: 3または配列番号: 5で表わされるアミノ酸配列と実質的に同一のアミノ酸配列を有し、配列番号: 1、配列番号: 3または配列番号: 5で表わされるアミノ酸配列と実質的に同質の活性を有する蛋白質などが好ましい。

実質的に同質の活性としては、例えば、リガンド結合活性、シグナル情報伝達作用などが 挙げられる。実質的に同質とは、それらの活性が性質的に同質であることを示す。したがっ て、リガンド結合活性やシグナル情報伝達作用などの活性が同等(例、約0.5~2倍)で あることが好ましいが、これらの活性の程度や蛋白質の分子量などの量的要素は異なってい てもよい。

リガンド結合活性やシグナル情報伝達作用などの活性の測定は、自体公知の方法に準じて 20 行なうことができるが、例えば、後述するリガンドの決定方法やスクリーニング方法に従っ て測定することができる。

また、本発明の蛋白質としては、①配列番号: 1、配列番号: 3または配列番号: 5で表わされるアミノ酸配列中の1または2個以上(好ましくは、 $1\sim30$ 個程度、より好ましくは $1\sim10$ 個程度、さらに好ましくは数個(1または2個))のアミノ酸が欠失したアミノ酸配列、②配列番号: 1、配列番号: 3または配列番号: 5で表わされるアミノ酸配列に1または2個以上(好ましくは、 $1\sim30$ 個程度、より好ましくは $1\sim10$ 個程度、さらに好

15

ましくは数個(1または2個)のアミノ酸が付加したアミノ酸配列、③配列番号: 1、配列番号: 3または配列番号: 5で表わされるアミノ酸配列中の1または2個以上(好ましくは、 $1\sim30$ 個程度、より好ましくは $1\sim10$ 個程度、さらに好ましくは数個(1または2個)のアミノ酸が他のアミノ酸で置換されたアミノ酸配列、または4それらを組み合わせたアミノ酸配列を含有する蛋白質なども用いられる。

本明細書における蛋白質は、ペプチド標記の慣例に従って左端がN末端(アミノ末端)、 右端がC末端(カルボキシル末端)である。配列番号:1、配列番号:3または配列番号: 5で表わされるアミノ酸配列を含有する蛋白質をはじめとする、本発明の蛋白質は、C末端 が通常カルボキシル基(-COOH)またはカルボキシレート(-COO⁻)であるが、C末端がアミド(-CONH₂)またはエステル(-COOR)であってもよい。

ここでエステルにおけるRとしては、例えば、メチル、エチル、n-プロピル、イソプロピルもしくはn-プチルなどの C_{1-6} アルキル基、例えば、シクロペンチル、シクロヘキシルなどの C_{3-8} シクロアルキル基、例えば、フェニル、 $\alpha-$ ナフチルなどの C_{6-12} アリール基、例えば、ベンジル、フェネチルなどのフェニルー C_{1-2} アルキル基もしくは $\alpha-$ ナフチルメチルなどの $\alpha-$ ナフチルー C_{1-2} アルキル基などの C_{7-14} アラルキル基のほか、経口用エステルとして汎用されるピバロイルオキシメチル基などが用いられる。

本発明の蛋白質がC末端以外にカルボキシル基(またはカルボキシレート)を有している場合、カルボキシル基がアミド化またはエステル化されているものも本発明の蛋白質に含まれる。この場合のエステルとしては、例えば上記したC末端のエステルなどが用いられる。

20 さらに、本発明の蛋白質には、上記した蛋白質において、N末端のメチオニン残基のアミノ基が保護基(例えば、ホルミル基、アセチル基などのC₁₋₆アシル基など)で保護されているもの、N端側が生体内で切断され生成したグルタミル基がピログルタミン酸化したもの、分子内のアミノ酸の側鎖上の置換基(例えば、-OH、-COOH、アミノ基、イミダゾール基、インドール基、グアニジノ基など)が適当な保護基(例えば、ホルミル基、アセチル基などのC₁₋₆アシル基など)で保護されているもの、あるいは糖鎖が結合したいわゆる糖蛋白質などの複合蛋白質なども含まれる。

25

本発明の蛋白質の具体例としては、例えば、配列番号: 1、配列番号: 3または配列番号: 5で表わされるアミノ酸配列を含有するヒト由来(より好ましくはヒト脳由来)の蛋白質などが用いられる。

本発明の蛋白質の部分ペプチド(以下、部分ペプチドと略記する場合がある)としては、 5 前記した本発明の蛋白質の部分ペプチドであれば何れのものであってもよいが、例えば、本 発明の蛋白質分子のうち、細胞膜の外に露出している部位であって、レセプター結合活性を 有するものなどが用いられる。

具体的には、配列番号: 1、配列番号: 3または配列番号: 5で表わされるアミノ酸配列を有する蛋白質の部分ペプチドとしては、〔図3〕、〔図6〕または〔図25〕で示される疎水性プロット解析において細胞外領域(親水性(Hydrophilic)部位)であると分析された部分を含むペプチドである。また、疎水性(Hydrophobic)部位を一部に含むペプチドも同様に用いることができる。個々のドメインを個別に含むペプチドも用い得るが、複数のドメインを同時に含む部分のペプチドでも良い。

本発明の部分ペプチドのアミノ酸の数は、前記した本発明の蛋白質の構成アミノ酸配列の 15 うち少なくとも20個以上、好ましくは50個以上、より好ましくは100個以上のアミノ 酸配列を有するペプチドなどが好ましい。

実質的に同一のアミノ酸配列とは、これらアミノ酸配列と約50%以上、好ましくは約70%以上、より好ましくは約80%以上、さらに好ましくは約90%以上、最も好ましくは約95%以上の相同性を有するアミノ酸配列を示す。

20 ここで、「実質的に同質の活性」とは、前記と同意義を示す。「実質的に同質の活性」の 測定は前記と同様に行なうことができる。

また、本発明の部分ペプチドは、上記アミノ酸配列中の1または2個以上(好ましくは、 $1\sim10$ 個程度、さらに好ましくは数個(1または2個))のアミノ酸が欠失し、または、そのアミノ酸配列に1または2個以上(好ましくは、 $1\sim20$ 個程度、より好ましくは $1\sim10$ 個程度、さらに好ましくは数個(1または2個))のアミノ酸が付加し、または、そのアミノ酸配列中の1または2個以上(好ましくは、 $1\sim10$ 個程度、より好ましくは $1\sim5$

個程度、さらに好ましくは数個(1または2個))のアミノ酸が他のアミノ酸で置換されていてもよい。

また、本発明の部分ペプチドはC末端が通常カルボキシル基(-COOH)またはカルボキシレート(-COO⁻)であるが、前記した本発明の蛋白質のごとく、C末端がアミド(-CONH₂)またはエステル(-COOR)であってもよい。

さらに、本発明の部分ペプチドには、前記した本発明の蛋白質と同様に、N末端のメチオニン残基のアミノ基が保護基で保護されているもの、N端側が生体内で切断され生成したGln がピログルタミン酸化したもの、分子内のアミノ酸の側鎖上の置換基が適当な保護基で保護されているもの、あるいは糖鎖が結合したいわゆる糖ペプチドなどの複合ペプチドなども含まれる。

また、本発明の部分ペプチドはC末端が通常カルボキシル基(-COOH)またはカルボキシレート(-COO⁻)であるが、前記した本発明の蛋白質のごとく、C末端がアミド(-CONH2)またはエステル(-COOR)であってもよい。

本発明の蛋白質またはその部分ペプチドの塩としては、とりわけ生理学的に許容される酸付加塩が好ましい。この様な塩としては、例えば無機酸(例えば、塩酸、リン酸、臭化水素酸、硫酸)との塩、あるいは有機酸(例えば、酢酸、ギ酸、プロピオン酸、フマル酸、マレイン酸、コハク酸、酒石酸、クエン酸、リンゴ酸、蓚酸、安息香酸、メタンスルホン酸、ベンゼンスルホン酸)との塩などが用いられる。

本発明の蛋白質またはその塩は、前述したヒトや哺乳動物の細胞または組織から自体公知 20 の蛋白質の精製方法によって製造することもできるし、後述する本発明の蛋白質をコードす るDNAを含有する形質転換体を培養することによっても製造することができる。また、後 述の蛋白質合成法またはこれに準じて製造することもできる。

ヒトや哺乳動物の組織または細胞から製造する場合、ヒトや哺乳動物の組織または細胞をホモジナイズした後、酸などで抽出を行ない、該抽出液を逆相クロマトグラフィー、イオン 交換クロマトグラフィーなどのクロマトグラフィーを組み合わせることにより精製単離することができる。

10

15

本発明の蛋白質、その部分ペプチドもしくはそれらの塩またはそれらのアミド体の合成には、通常市販の蛋白質合成用樹脂を用いることができる。そのような樹脂としては、例えば、クロロメチル樹脂、ヒドロキシメチル樹脂、ベンズヒドリルアミン樹脂、アミノメチル樹脂、4-ベンジルオキシベンジルアルコール樹脂、4-メチルベンズヒドリルアミン樹脂、

PAM 樹脂、4-ヒドロキシメチルメチルフェニルアセトアミドメチル樹脂、ポリアクリルアミド樹脂、4-(2',4'-ジメトキシフェニルーヒドロキシメチル)フェノキシ樹脂、4-(2',4'-ジメトキシフェニルーFmocアミノエチル)フェノキシ樹脂などを挙げることができる。このような樹脂を用い、α-アミノ基と側鎖官能基を適当に保護したアミノ酸を、目的とする蛋白質の配列通りに、自体公知の各種縮合方法に従い、樹脂上で縮合させる。反応の最後に樹脂から蛋白質を切り出すと同時に各種保護基を除去し、さらに高希釈溶液中で分子内ジスルフィド結合形成反応を実施し、目的の蛋白質またはそれらのアミド体を取得する。

上記した保護アミノ酸の縮合に関しては、蛋白質合成に使用できる各種活性化試薬を用いることができるが、特に、カルボジイミド類がよい。カルボジイミド類としては、DCC、N, N' - ジイソプロピルカルボジイミド、N-エチルーN' - (3-ジメチルアミノプロリル) カルボジイミドなどが用いられる。これらによる活性化にはラセミ化抑制添加剤(例えば、HOBt, HOOBt)とともに保護アミノ酸を直接樹脂に添加するかまたは、対称酸無水物または HOBt エステルあるいは HOOBt エステルとしてあらかじめ保護アミノ酸の活性化を行なった後に樹脂に添加することができる。

保護アミノ酸の活性化や樹脂との縮合に用いられる溶媒としては、蛋白質縮合反応に使用 しうることが知られている溶媒から適宜選択されうる。例えば、N, Nージメチルホルムア ミド, N, Nージメチルアセトアミド, Nーメチルピロリドンなどの酸アミド類、塩化メチ レン, クロロホルムなどのハロゲン化炭化水素類、トリフルオロエタノールなどのアルコー ル類、ジメチルスルホキシドなどのスルホキシド類、ピリジン、ジオキサン、テトラヒドロ フランなどのエーテル類、アセトニトリル、プロピオニトリルなどのニトリル類、酢酸メチ ル, 酢酸エチルなどのエステル類あるいはこれらの適宜の混合物などが用いられる。反応温 度は蛋白質結合形成反応に使用され得ることが知られている範囲から適宜選択され、通常約

-20℃~50℃の範囲から適宜選択される。活性化されたアミノ酸誘導体は通常1.5~4倍過剰で用いられる。ニンヒドリン反応を用いたテストの結果、縮合が不十分な場合には保護基の脱離を行うことなく縮合反応を繰り返すことにより十分な縮合を行なうことができる。反応を繰り返しても十分な縮合が得られないときには、無水酢酸またはアセチルイミダゾールを用いて未反応アミノ酸をアセチル化することができる。

原料のアミノ基の保護基としては、例えば、Z、Boc、ターシャリーペンチルオキシカルボニル、イソボルニルオキシカルボニル、4-メトキシベンジルオキシカルボニル、C1-Z、Br-Z、アダマンチルオキシカルボニル、トリフルオロアセチル、フタロイル、ホルミル、2-ニトロフェニルスルフェニル、ジフェニルホスフィノチオイル、Fmoc などが用いられる。

10 カルボキシル基は、例えば、アルキルエステル化(例えば、メチル、エチル、プロピル、 ブチル、ターシャリーブチル、シクロペンチル、シクロヘキシル、シクロヘプチル、シクロ オクチル、2-アダマンチルなどの直鎖状、分枝状もしくは環状アルキルエステル化)、ア ラルキルエステル化(例えば、ベンジルエステル、4-ニトロベンジルエステル、4-メト キシベンジルエステル、4-クロロベンジルエステル、ベンズヒドリルエステル化)、フェ 15 ナシルエステル化、ベンジルオキシカルボニルヒドラジド化、ターシャリーブトキシカルボ ニルヒドラジド化、トリチルヒドラジド化などによって保護することができる。

セリンの水酸基は、例えば、エステル化またはエーテル化によって保護することができる。このエステル化に適する基としては、例えば、アセチル基などの低級アルカノイル基、ベンゾイル基などのアロイル基、ベンジルオキシカルボニル基、エトキシカルボニル基などの炭酸から誘導される基などが用いられる。また、エーテル化に適する基としては、例えば、ベンジル基、テトラヒドロピラニル基、t-ブチル基などである。

チロシンのフェノール性水酸基の保護基としては、例えば、Bz1、Cl₂-Bz1、2ーニトロベンジル、Br-Z、ターシャリーブチルなどが用いられる。

ヒスチジンのイミダゾールの保護基としては、例えば、Tos、4-メトキシ-2, 3, 6-トリメチ 25 ルベンゼンスルホニル、DNP、ベンジルオキシメチル、Bum、Boc、Trt、Fmoc などが用いられ る。

10

15

25

原料のカルボキシル基の活性化されたものとしては、例えば、対応する酸無水物、アジド、活性エステル〔アルコール(例えば、ペンタクロロフェノール、2,4,5-トリクロロフェノール、2,4-ジニトロフェノール、シアノメチルアルコール、パラニトロフェノール、HONB、N-ヒドロキシスクシミド、N-ヒドロキシフタルイミド、HOBt)とのエステル〕などが用いられる。原料のアミノ基の活性化されたものとしては、例えば、対応するリン酸アミドが用いられる。

保護基の除去(脱離) 方法としては、例えば、Pdー黒あるいはPd-炭素などの触媒の存在下での水素気流中での接触還元や、また、無水フッ化水素、メタンスルホン酸、トリフルオロ酢酸あるいはこれらの混合液などによる酸処理や、ジイソプロピルエチルアミン、トリエチルアミン、ピペリジン、ピペラジンなどによる塩基処理、また液体アンモニア中ナトリウムによる還元なども用いられる。上記酸処理による脱離反応は、一般に約−20℃~40℃の温度で行なわれるが、酸処理においては、例えば、アニソール、フェノール、チオアニソール、メタクレゾール、パラクレゾール、ジメチルスルフィド、1,4-ブタンジチオール、1,2-エタンジチオールなどのようなカチオン捕捉剤の添加が有効である。また、ヒスチジンのイミダゾール保護基として用いられる2,4-ジニトロフェニル基はチオフェノール処理により除去され、トリプトファンのインドール保護基として用いられるホルミル基は上記の1,2-エタンジチオール、1,4-ブタンジチオールなどの存在下の酸処理による脱保護以外に、希水酸化ナトリウム溶液、希アンモニアなどによるアルカリ処理によっても除去される。

20 原料の反応に関与すべきでない官能基の保護ならびに保護基、およびその保護基の脱離、 反応に関与する官能基の活性化などは公知の基または公知の手段から適宜選択しうる。

蛋白質のアミド体を得る別の方法としては、例えば、まず、カルボキシ末端アミノ酸の α ーカルボキシル基をアミド化して保護した後、アミノ基側にペプチド(蛋白質)鎖を所望の鎖長まで延ばした後、該ペプチド鎖のN末端の α - アミノ基の保護基のみを除いた蛋白質と C末端のカルボキシル基の保護基のみを除去した蛋白質とを製造し、この両蛋白質を上記したような混合溶媒中で縮合させる。縮合反応の詳細については上記と同様である。縮合によ

25

り得られた保護蛋白質を精製した後、上記方法によりすべての保護基を除去し、所望の粗蛋白質を得ることができる。この粗蛋白質は既知の各種精製手段を駆使して精製し、主要画分を凍結乾燥することで所望の蛋白質のアミド体を得ることができる。

蛋白質のエステル体を得るには、例えば、カルボキシ末端アミノ酸のα-カルボキシル基 を所望のアルコール類と縮合しアミノ酸エステルとした後、蛋白質のアミド体と同様にして、所望の蛋白質のエステル体を得ることができる。

本発明の蛋白質の部分ペプチドまたはその塩は、自体公知のペプチドの合成法に従って、あるいは本発明の蛋白質を適当なペプチダーゼで切断することによって製造することができる。ペプチドの合成法としては、例えば、固相合成法、液相合成法のいずれによっても良い。すなわち、本発明の蛋白質を構成し得る部分ペプチドもしくはアミノ酸と残余部分とを縮合させ、生成物が保護基を有する場合は保護基を脱離することにより目的のペプチドを製造することができる。公知の縮合方法や保護基の脱離としては、例えば、以下の①~⑤に記載された方法が挙げられる。

- ① M. Bodanszky および M.A. Ondetti、ペプチド シンセシス (Peptide Synthesis), Interscience Publishers, New York (1966年)
- ② Schroeder および Luebke、ザ ペプチド (The Peptide), Academic Press, New York (1965年)
- ③泉屋信夫他、ペプチド合成の基礎と実験、丸善(株) (1975年)
- ④矢島治明 および榊原俊平、生化学実験講座 1、 蛋白質の化学 IV、205、(1977年)
- 20 ⑤矢島治明監修、続医薬品の開発 第14巻 ペプチド合成 広川書店

また、反応後は通常の精製法、たとえば、溶媒抽出・蒸留・カラムクロマトグラフィー・液体クロマトグラフィー・再結晶などを組み合わせて本発明の部分ペプチドを精製単離することができる。上記方法で得られる部分ペプチドが遊離体である場合は、公知の方法によって適当な塩に変換することができるし、逆に塩で得られた場合は、公知の方法によって遊離体に変換することができる。

本発明の蛋白質をコードするDNAとしては、前述した本発明の蛋白質をコードする塩基

20

25

配列を含有するものであればいかなるものであってもよい。また、ゲノムDNA、ゲノムDNA、ゲノムDNAライブラリー、前記した細胞・組織由来のcDNA、前記した細胞・組織由来のcDNAライブラリー、合成DNAのいずれでもよい。ライブラリーに使用するベクターは、バクテリオファージ、プラスミド、コスミド、ファージミドなどいずれであってもよい。また、

前記した細胞・組織より total RNAまたはmRNA画分を調製したものを用いて直接 Reverse Transcriptase Polymerase Chain Reaction (以下、RT-PCR法と略称する) によって増幅することもできる。

具体的には、本発明の蛋白質をコードするDNAとしては、例えば、配列番号: 2、配列番号: 4または配列番号: 6で表わされる塩基配列を含有するDNA、または配列番号: 2、配列番号: 4または配列番号: 6で表わされる塩基配列とハイストリンジェントな条件下でハイブリダイズする塩基配列を有し、本発明の蛋白質と実質的に同質の活性(例、リガンド結合活性、シグナル情報伝達作用など)を有する蛋白質をコードするDNAであれば何れのものでもよい。

配列番号: 2、配列番号: 4または配列番号: 6で表わされる塩基配列とハイブリダイズ できるDNAとしては、例えば、配列番号: 2、配列番号: 4または配列番号: 6で表わさ れる塩基配列と約70以上、好ましくは約80%以上、より好ましくは約90%以上、最も 好ましくは約95%以上の相同性を有する塩基配列を含有するDNAなどが用いられる。

ハイブリダイゼーションは、自体公知の方法あるいはそれに準じる方法、例えば、モレキュラー・クローニング (Molecular Cloning) 2 nd (J. Sambrook et al., Cold Spring Harbor Lab. Press, 1989) に記載の方法などに従って行なうことができる。また、市販のライブラリーを使用する場合、添付の使用説明書に記載の方法に従って行なうことができる。より好ましくは、ハイストリンジェントな条件に従って行なうことができる。

ハイストリンジェントな条件とは、例えば、ナトリウム濃度が約 $19\sim40\,\mathrm{mM}$ 、好ましくは約 $19\sim20\,\mathrm{mM}$ で、温度が約 $50\sim70\,\mathrm{C}$ 、好ましくは約 $60\sim65\,\mathrm{C}$ の条件を示す。特に、ナトリウム濃度が約 $19\,\mathrm{mM}$ で温度が約 $65\,\mathrm{C}$ の場合が最も好ましい。

より具体的には、配列番号:1、配列番号:3または配列番号:5で表わされるアミノ酸

10

15

20

25

配列を含有する蛋白質をコードするDNAとしては、配列番号: 2、配列番号: 4または配列番号: 6で表わされる塩基配列を有するDNAなどが用いられる。

本発明の蛋白質をコードする塩基配列を含有する、または該塩基配列と相補的な塩基配列 の一部を含有してなるヌクレオチド(オリゴヌクレオチド)とは、本発明の蛋白質またはそ の部分ペプチドをコードするDNAを包含するだけではなく、RNAをも包含する意味で用 いられる。

本発明に従えば、本発明の蛋白質遺伝子の複製又は発現を阻害することのできるアンチセンス・(オリゴ)ヌクレオチド(核酸)を、クローン化したあるいは決定された蛋白質をコードする塩基配列の塩基配列情報に基づき設計し、合成しうる。そうした(オリゴ)ヌクレオチド(核酸)は、G蛋白質共役型蛋白質遺伝子のRNAとハイブリダイズすることができ、該RNAの合成又は機能を阻害することができるか、あるいはG蛋白質共役型蛋白質関連RNAとの相互作用を介してG蛋白質共役型蛋白質遺伝子の発現を調節・制御することができる。G蛋白質共役型蛋白質関連RNAの選択された配列に相補的な(オリゴ)ヌクレオチド、及びG蛋白質共役型蛋白質関連RNAと特異的にハイブリダイズすることができる(オリゴ)ヌクレオチドは、生体内及び生体外でG蛋白質共役型蛋白質遺伝子の発現を調節・制御するのに有用であり、また病気などの治療又は診断に有用である。

用語「対応する」とは、遺伝子を含めたヌクレオチド、塩基配列又は核酸の特定の配列に相同性を有するあるいは相補的であることを意味する。ヌクレオチド、塩基配列又は核酸とペプチド(蛋白質)との間で「対応する」とは、ヌクレオチド(核酸)の配列又はその相補体から誘導される指令にあるペプチド(蛋白質)のアミノ酸を通常指している。G蛋白質共役型蛋白質遺伝子の5、端へアピンループ、5、端6ーベースペア・リピート、5、端非翻訳領域、ポリペプチド翻訳開始コドン、蛋白質コード領域、ORF翻訳開始コドン、3、端非翻訳領域、3、端パリンドローム領域、及び3、端へアピンループは好ましい対象領域として選択しうるが、G蛋白質共役型蛋白質遺伝子内の如何なる領域も対象として選択しうる

目的核酸と、対象領域の少なくとも一部に相補的な(オリゴ)ヌクレオチドとの関係は、

15

20

25

対象物とハイブリダイズすることができる(オリゴ)ヌクレオチドとの関係は、「アンチセ ンス」であるということができる。アンチセンス・(オリゴ) ヌクレオチドは、2-デオキ シーD-リボースを含有しているポリデオキシヌクレオチド、D-リボースを含有している ポリデオキシヌクレオチド、プリン又はピリミジン塩基のN-グリコシドであるその他のタ イプのポリヌクレオチド、あるいは非ヌクレオチド骨格を有するその他のポリマー(例えば 、市販の蛋白質核酸及び合成配列特異的な核酸ポリマー)又は特殊な結合を含有するその他 のポリマー(但し、該ポリマーはDNAやRNA中に見出されるような塩基のペアリナグや 塩基の付着を許容する配置をもつヌクレオチドを含有する)などが挙げられる。それらは、 2本鎖DNA、1本鎖DNA、2本鎖RNA、1本鎖RNA、さらにDNA:RNAハイブ リッドであることができ、さらに非修飾ポリヌクレオチド又は非修飾オリゴヌクレオチド、 さらには公知の修飾の付加されたもの、例えば当該分野で知られた標識のあるもの、キャッ プの付いたもの、メチル化されたもの、1個以上の天然のヌクレオチドを類縁物で置換した もの、分子内ヌクレオチド修飾のされたもの、例えば非荷電結合(例えば、メチルホスホネ ート、ホスホトリエステル、ホスホルアミデート、カルバメートなど)を持つもの、電荷を 有する結合又は硫黄含有結合(例えば、ホスホロチオエート、ホスホロジチオエートなど) を持つもの、例えば蛋白質(ヌクレアーゼ、ヌクレアーゼ・インヒビター、トキシン、抗体 、シグナルペプチド、ポリーレーリジンなど)や糖(例えば、モノサッカライドなど)など の側鎖基を有しているもの、インターカレント化合物(例えば、アクリジン、プソラレンな ど)を持つもの、キレート化合物(例えば、金属、放射活性をもつ金属、ホウ素、酸化性の 金属など)を含有するもの、アルキル化剤を含有するもの、修飾された結合を持つもの(例 えば、αアノマー型の核酸など)であってもよい。ここで「ヌクレオシド」、「ヌクレオチ ド」及び「核酸」とは、項とのプリン及びピリミジン塩基を含有するのみでなく、修飾され たその他の複素環型塩基をもつようなものを含んでいて良い。こうした修飾物は、メチル化 されたプリン及びピリミジン、アシル化されたプリン及びピリミジン、あるいはその他の複 素環を含むものであってよい。修飾されたヌクレオチド及び修飾されたヌクレオチドはまた 糖部分が修飾されていてよく、例えば1個以上の水酸基がハロゲンとか、脂肪族基などで置

15

20

25

換されていたり、あるいはエーテル、アミンなどの官能基に変換されていてよい。

本発明のアンチセンス核酸は、RNA、DNA、あるいは修飾された核酸である。修飾された核酸の具体例としては核酸の硫黄誘導体やチオホスフェート誘導体、そしてポリヌクレオシドアミドやオリゴヌクレオシドアミドの分解に抵抗性のものが挙げられるが、それに限定されるものではない。本発明のアンチセンス核酸は次のような方針で好ましく設計されうる。すなわち、細胞内でのアンチセンス核酸をより安定なものにする、アンチセンス核酸の細胞透過性をより高める、目標とするセンス鎖に対する親和性をより大きなものにする、そしてもし毒性があるならアンチセンス核酸の毒性をより小さなものにする。

こうして修飾は当該分野で数多く知られており。例えば J. Kawakami et al., Pharm Tech Japan, Vol. 8, pp. 247, 1992; Vol. 8, pp. 395, 1992; S. T. Crooke et al. ed., Antisense Research and Applications, CRC Press, 1993 などに開示がある。

本発明のアンチセンス核酸は、変化せしめられたり、修飾された糖、塩基、結合を含有していて良く、リポゾーム、ミクロスフェアのような特殊な形態で供与されたり、遺伝子治療により適用されたり、付加された形態で与えられることができうる。こうして付加形態で用いられるものとしては、リン酸基骨格の電荷を中和するように働くポリリジンのようなポリカチオン体、細胞膜との相互作用を高めたり、核酸の取込みを増大せしめるような脂質(例えば、ホスホリッピド、コレステロールなど)といった粗水性のものが挙げられる。付加するに好ましい脂質としては、コレステロールやその誘導体(例えば、コレステリルクロロホルメート、コール酸など)が挙げられる。こうしたものは、核酸の3、端あるいは5、端に付着させることができ、塩基、糖、分子内ヌクレオシド結合を介して付着させることができうる。その他の基としては、核酸の3、端あるいは5、端に特異的に配置されたキャップ用の基で、エキソヌクレアーゼ、RNaseなどのヌクレアーゼによる分解を阻止するためのものが挙げられる。こうしたキャップ用の基としては、ポリエチレングリコール、テトラエチレングリコールなどのグリコールをはじめとした当該分野で知られた水酸基の保護基が挙げられるが、それに限定されるものではない。

アンチセンス核酸の阻害活性は、本発明の形質転換体、本発明の生体内や生体外の遺伝子

10

15

20

25

発現系、あるいは蛋白質の生体内や生体外の翻訳系を用いて調べることができる。該核酸其れ自体公知の各種の方法で細胞に適用できる。

本発明の部分ペプチドをコードするDNAとしては、前述した本発明の部分ペプチドをコードする塩基配列を含有するものであればいかなるものであってもよい。また、ゲノムDNA、ゲノムDNAライブラリー、前記した細胞・組織由来のcDNA、前記した細胞・組織由来のcDNAライブラリー、合成DNAのいずれでもよい。ライブラリーに使用するベクターは、バクテリオファージ、プラスミド、コスミド、ファージミドなどいずれであってもよい。また、前記した細胞・組織よりmRNA画分を調製したものを用いて直接 Reverse Transcriptase Polymerase Chain Reaction (以下、RT-PCR法と略称する) によっで増幅することもできる。

具体的には、本発明の部分ペプチドをコードするDNAとしては、例えば、配列番号: 2 、配列番号: 4または配列番号: 6で表わされる塩基配列を有するDNAの部分塩基配列を 有するDNA、または②配列番号: 2、配列番号: 4または配列番号: 6で表わされる塩基 配列とハイストリンジェントな条件下でハイブリダイズする塩基配列を有し、本発明の蛋白 質ペプチドと実質的に同質の活性(例、リガンド結合活性、シグナル情報伝達作用など)を 有する蛋白質をコードするDNAの部分塩基配列を有するDNAなどが用いられる。

配列番号: 2、配列番号: 4または配列番号: 6で表わされる塩基配列ハイブリダイズできるDNAとしては、例えば、配列番号: 2、配列番号: 4または配列番号: 6で表わされる塩基配列と約70以上、好ましくは約80%以上、より好ましくは約90%以上、最も好ましくは約95%以上の相同性を有する塩基配列を含有するDNAなどが用いられる。

本発明の蛋白質またはその部分ペプチド(以下、本発明の蛋白質と略記する)を完全にコードするDNAのクローニングの手段としては、本発明の蛋白質の部分塩基配列を有する合成DNAプライマーを用いてPCR法によって増幅するか、または適当なベクターに組み込んだDNAを本発明の蛋白質の一部あるいは全領域をコードするDNA断片もしくは合成DNAを用いて標識したものとのハイブリダイゼーションによって選別することができる。ハイブリダイゼーションの方法は、例えば、モレキュラー・クローニング(Molecular Cloning

10

) 2 nd (J. Sambrook et al., Cold Spring Harbor Lab. Press, 1989) に記載の方法などに従って行なうことができる。また、市販のライブラリーを使用する場合、添付の使用説明書に記載の方法に従って行なうことができる。

DNAの塩基配列の変換は、公知のキット、例えば、Mutant TM -G (宝酒造 (株))、Mutant TM -K (宝酒造 (株)) などを用いて、Gupped duplex 法や Kunkel 法などの自体公知の方法 あるいはそれらに準じる方法に従って行なうことができる。

クローン化された蛋白質をコードするDNAは目的によりそのまま、または所望により制限酵素で消化したり、リンカーを付加したりして使用することができる。該DNAはその5 未端側に翻訳開始コドンとしてのATGを有し、また3 未端側には翻訳終止コドンとじてのTAA、TGAまたはTAGを有していてもよい。これらの翻訳開始コドンや翻訳終止コドンは、適当な合成DNAアダプターを用いて付加することもできる。

本発明の蛋白質の発現ベクターは、例えば、(イ)本発明の蛋白質をコードするDNAから目的とするDNA断片を切り出し、(ロ)該DNA断片を適当な発現ベクター中のプロモーターの下流に連結することにより製造することができる。

バクターとしては、大腸菌由来のプラスミド(例、pBR322, pBR325, pUC 12, pUC13)、枯草菌由来のプラスミド(例、pUB110, pTP5, pC194)、酵母由来プラスミド(例、pSH19, pSH15)、 λファージなどのバクテリオファージ、レトロウイルス, ワクシニアウイルス, バキュロウイルスなどの動物ウイルスなどの他、pA1-11、pXT1、pRc/CMV、pRc/RSV、pcDNAI/Neo などが用いられる。

本発明で用いられるプロモーターとしては、遺伝子の発現に用いる宿主に対応して適切な プロモーターであればいかなるものでもよい。例えば、動物細胞を宿主として用いる場合は 、SR α プロモーター、SV40プロモーター、LTRプロモーター、CMVプロモーター 、HSV-TKプロモーターなどが挙げられる。

25 これらのうち、CMVプロモーター、SR α プロモーターなどを用いるのが好ましい。宿 主がエシェリヒア属菌である場合は、 $\operatorname{tr} \operatorname{p} \operatorname{プロモーター}$ 、 $\operatorname{lac} \operatorname{プロモーター}$ 、 $\operatorname{rec} \operatorname{A}$

プロモーター、入PLプロモーター、lppプロモーターなどが、宿主がバチルス属菌である場合は、SPO1プロモーター、SPO2プロモーター、penPプロモーターなど、宿主が酵母である場合は、PHO5プロモーター、PGKプロモーター、GAPプロモーター、ADHプロモーターなどが好ましい。宿主が昆虫細胞である場合は、ポリヘドリンプロモーター、P10プロモーターなどが好ましい。

発現ベクターには、以上の他に、所望によりエンハンサー、スプライシングシグナル、ポリA付加シグナル、選択マーカー、SV40複製オリジン(以下、SV40oriと略称する場合がある)などを含有しているものを用いることができる。選択マーカーとしては、例えば、ジヒドロ葉酸還元酵素(以下、dhfrと略称する場合がある)遺伝子〔メソトレキセート(MTX)耐性〕、アンピシリン耐性遺伝子(以下、Amprと略称する場合がある)、ネオマイシン耐性遺伝子(以下、Neoと略称する場合がある、G418耐性)等が挙げられる。特に、CHO(dhfr)細胞を用いてdhfr遺伝子を選択マーカーとして使用する場合、目的遺伝子をチミジンを含まない培地によっても選択できる。

また、必要に応じて、宿主に合ったシグナル配列を、本発明の蛋白質のN端末側に付加する。宿主がエシェリヒア属菌である場合は、Pho A・シグナル配列、Omp A・シグナル配列などが、宿主がバチルス属菌である場合は、αーアミラーゼ・シグナル配列、サブチリシン・シグナル配列などが、宿主が酵母である場合は、MFα・シグナル配列、SUC2・シグナル配列など、宿主が動物細胞である場合には、インシュリン・シグナル配列、αーインターフェロン・シグナル配列、抗体分子・シグナル配列などがそれぞれ利用できる。

20 このようにして構築された本発明の蛋白質をコードするDNAを含有するベクターを用いて、形質転換体を製造することができる。

宿主としては、例えば、エシェリヒア属菌、バチルス属菌、酵母、昆虫細胞、昆虫、動物 細胞などが用いられる。

エシェリヒア属菌の具体例としては、エシェリヒア・コリ (Escherichia coli) K12・25 DH1 (プロシージングズ・オブ・ザ・ナショナル・アカデミー・オブ・サイエンシイズ・オブ・ザ・ユーエスエー (Proc. Natl. Acad. Sci. USA), 60巻, 160(1968)

〕, JM103 [ヌクイレック・アシッズ・リサーチ, (Nucleic Acids Research), 9巻, 309(1981)], JA221 [ジャーナル・オブ・モレキュラー・バイオロジー (Journal of Molecular Biology)], 120巻, 517(1978)], HB101 [ジャーナル・オブ・モレキュラー・バイオロジー, 41巻, 459(1969)], C600 [ジェネティックス (Genetics), 39巻, 440(1954)] などが用いられる。

バチルス属菌としては、例えば、バチルス・サチルス (Bacillus subtilis) M I 1 1 4 〔ジーン, 2 4巻, 2 5 5 (1 9 8 3)〕, 2 0 7 - 2 1 〔ジャーナル・オブ・バイオケミストリー (Journal of Biochemistry), 9 5巻, 8 7 (1 9 8 4)〕などが用いられる。

酵母としては、例えば、サッカロマイセス セレビシエ (Saccharomyces cerevisiae) A 10 H22, AH22R⁻, NA87-11A, DKD-5D, 20B-12、シゾサッカロマイセス ポンベ (Schizosaccharomyces pombe) NCYC1913, NCYC2036、ピキア パストリス (Pichia pastoris) などが用いられる。

昆虫細胞としては、例えば、ウイルスがAcNPVの場合は、夜盗蛾の幼虫由来株化細胞 (Spodoptera frugiperda cell; Sf細胞)、Trichoplusia ni の中腸由来のMG1細胞、

- Trichoplusia ni の卵由来の High Five TM 細胞、Mamestra brassicae 由来の細胞または Estigmena acrea 由来の細胞などが用いられる。ウイルスがBmNPVの場合は、蚕由来株 化細胞 (Bombyx mori N; BmN細胞) などが用いられる。該S f 細胞としては、例えば、S f 9 細胞 (ATCC CRL1711) 、S f 2 1 細胞 (以上、Vaughn, J.L.ら、イン・ヴィボ (In Vivo),13,213-217,(1977)) などが用いられる。
- 20 昆虫としては、例えば、カイコの幼虫などが用いられる〔前田ら、ネイチャー (Nature) , 315巻, 592(1985)〕。

動物細胞としては、例えば、サル細胞COS-7, V ero, チャイニーズハムスター細胞 CHO (以下、CHO細胞と略記), dhfr 遺伝子欠損チャイニーズハムスター細胞CHO (以下、CHO (dhfr) 細胞と略記), マウス上細胞, マウスAtT-20, マウスミエローマ細胞, ラットGH3, ヒトFL細胞などが用いられる。

エシェリヒア属菌を形質転換するには、例えば、プロシージングズ・オブ・ザ・ナショナ

10

15

20

25

ル・アカデミー・オブ・サイエンジイズ・オブ・ザ・ユーエスエー (Proc. Natl. Acad. Sci. USA), 69巻, 2110(1972)やジーン (Gene), 17巻, 107(1982)などに記載の方法に従って行なうことができる。 バチルス属菌を形質転換するには、例えば、モレキュラー・アンド・ジェネラル・ジェネティックス (Molecular & General Genetics), 168巻, 111(1979)などに記載の方法に従って行なうことができる。

酵母を形質転換するには、例えば、メッソズ・イン・エンザイモロジー(Methods in Enzymology),194巻,182-187(1991)、プロシージングズ・オブ・ザ・ナショナル・アカデミー・オブ・サイエンシイズ・オブ・ザ・ユーエスエー(Proc. Natl. Acad. Sci. USA),75巻,1929(1978)などに記載の方法に従って行なうことができる。

昆虫細胞または昆虫を形質転換するには、例えば、バイオ/テクノロジー (Bio/Technology), 6, 47-55(1988)) などに記載の方法に従って行なうことができる。

動物細胞を形質転換するには、例えば、細胞工学別冊8 新 細胞工学実験プロトコール 263-267 (1995) (秀潤社発行)、ヴィロロジー (Virology), 52巻, 45 6(1973)に記載の方法に従って行なうことができる。

このようにして、G蛋白質共役型蛋白質をコードするDNAを含有する発現ベクターで形質転換された形質転換体が得られる。

宿主がエシェリヒア属菌、バチルス属菌である形質転換体を培養する際、培養に使用される培地としては液体培地が適当であり、その中には該形質転換体の生育に必要な炭素源、窒素源、無機物その他が含有せしめられる。炭素源としては、例えば、グルコース、デキストリン、可溶性澱粉、ショ糖など、窒素源としては、例えば、アンモニウム塩類、硝酸塩類、コーンスチープ・リカー、ペプトン、カゼイン、肉エキス、大豆粕、バレイショ抽出液などの無機または有機物質、無機物としては、例えば、塩化カルシウム、リン酸二水素ナトリウム、塩化マグネシウムなどが挙げられる。また、酵母、ビタミン類、生長促進因子などを添加してもよい。培地のpHは約5~8が望ましい。

エシェリヒア属菌を培養する際の培地としては、例えば、グルコース、カザミノ酸を含む

10

15

20

25

M 9 培地(ミラー(Miller),ジャーナル・オブ・エクスペリメンツ・イン・モレキュラー・ジェネティックス(Journal of Experiments in Molecular Genetics),431-433,Cold Spring Harbor Laboratory,New York 1972)が好ましい。ここに必要によりプロモーターを効率よく働かせるために、例えば、 3β ーインドリル アクリル酸のような薬剤を加えることができる。 宿主がエシェリヒア属菌の場合、培養は通常約 $15\sim43$ ℃で約 $3\sim24$ 時間行ない、必要により、通気や撹拌を加えることもできる。

宿主がバチルス属菌の場合、培養は通常約30~40℃で約6~24時間行ない、必要により通気や撹拌を加えることもできる。

宿主が酵母である形質転換体を培養する際、培地としては、例えば、バークホールダー(Burkholder)最小培地 (Bostian, K. L. ら、「プロシージングズ・オブ・ザ・ナショナル・アカデミー・オブ・サイエンシイズ・オブ・ザ・ユーエスエー (Proc. Natl. Acad. Sci. USA), 77巻, 4505(1980)] や0.5%カザミノ酸を含有するSD培地 (Bitter, G. A. ら、「プロシージングズ・オブ・ザ・ナショナル・アカデミー・オブ・サイエンシイズ・オブ・ザ・ユーエスエー (Proc. Natl. Acad. Sci. USA), 81巻, 5330(1984)] が挙げられる。培地のpHは約5~8に調整するのが好ましい。培養は通常約20℃~35℃で約24~72時間行ない、必要に応じて通気や撹拌を加える。

宿主が昆虫細胞または昆虫である形質転換体を培養する際、培地としては、Grace's Insect Medium (Grace, T.C.C., ネイチャー (Nature), 195, 788(1962)) に非動化した10%ウシ血 清等の添加物を適宜加えたものなどが用いられる。培地のpHは約6.2~6.4に調整するのが好ましい。培養は通常約27℃で約3~5日間行ない、必要に応じて通気や撹拌を加える。

宿主が動物細胞である形質転換体を培養する際、培地としては、例えば、約5~20%の 胎児牛血清を含むMEM培地〔サイエンス(Seience), 122巻, 501(1952)〕, D MEM培地〔ヴィロロジー(Virology), 8巻, 396(1959)〕, RPMI 1640培 地〔ジャーナル・オブ・ザ・アメリカン・メディカル・アソシエーション(The Jounal of the American Medical Association)199巻, 519(1967)〕, 199培地〔プロシージ

15

20

ング・オブ・ザ・ソサイエティ・フォー・ザ・バイオロジカル・メディスン (Proceeding of the Society for the Biological Medicine) , 73巻, 1(1950)〕 などが用いられる。 pHは約6~8であるのが好ましい。培養は通常約30~~40℃で約15~60時間行ない、必要に応じて通気や撹拌を加える。

5 以上のようにして、形質転換体の細胞膜に本発明のG蛋白質共役型蛋白質を生成せしめる ことができる。

上記培養物から本発明の蛋白質を分離精製するには、例えば、下記の方法により行なうことができる。

本発明の蛋白質を培養菌体あるいは細胞から抽出するに際しては、培養後、公知の方法で菌体あるいは細胞を集め、これを適当な緩衝液に懸濁し、超音波、リゾチームおよび/または凍結融解などによって菌体あるいは細胞を破壊したのち、遠心分離やろ過により蛋白質の粗抽出液を得る方法などが適宜用いられる。緩衝液の中に尿素や塩酸グアニジンなどの蛋白質変性剤や、トリトンX-100TMなどの界面活性剤が含まれていてもよい。培養液中に蛋白質が分泌される場合には、培養終了後、それ自体公知の方法で菌体あるいは細胞と上清とを分離し、上清を集める。

このようにして得られた培養上清、あるいは抽出液中に含まれる蛋白質の精製は、自体公知の分離・精製法を適切に組み合わせて行なうことができる。これらの公知の分離、精製法としては、塩析や溶媒沈澱法などの溶解度を利用する方法、透析法、限外ろ過法、ゲルろ過法、およびSDS-ポリアクリルアミドゲル電気泳動法などの主として分子量の差を利用する方法、イオン交換クロマトグラフィーなどの荷電の差を利用する方法、アフィニティークロマトグラフィーなどの特異的親和性を利用する方法、逆相高速液体クロマトグラフィーなどの疎水性の差を利用する方法、等電点電気泳動法などの等電点の差を利用する方法などが用いられる。

かくして得られる蛋白質が遊離体で得られた場合には、自体公知の方法あるいはそれに準 25 じる方法によって塩に変換することができ、逆に塩で得られた場合には自体公知の方法ある いはそれに準じる方法により、遊離体または他の塩に変換することができる。 なお、組換え体が産生する蛋白質を、精製前または精製後に適当な蛋白修飾酵素を作用させることにより、任意に修飾を加えたり、ポリペプチドを部分的に除去することもできる。 蛋白修飾酵素としては、例えば、トリプシン、キモトリプシン、アルギニルエンドペプチダーゼ、プロテインキナーゼ、グリコシダーゼなどが用いられる。

5 かくして生成する本発明の蛋白質またはその塩の活性は、標識したリガンドとの結合実験 および特異抗体を用いたエンザイムイムノアッセイなどにより測定することができる。

本発明の蛋白質、その部分ペプチドまたはそれらの塩に対する抗体は、本発明の蛋白質、 その部分ペプチドまたはそれらの塩を認識し得る抗体であれば、ポリクローナル抗体、モノ クローナル抗体の何れであってもよい。

10 本発明の蛋白質、その部分ペプチドまたはそれらの塩(以下、本発明の蛋白質等と略記する)に対する抗体は、本発明の蛋白質等を抗原として用い、自体公知の抗体または抗血清の 製造法に従って製造することができる。

〔モノクローナル抗体の作製〕

25

- (a) モノクロナール抗体産生細胞の作製
- 15 本発明の蛋白質等は、哺乳動物に対して投与により抗体産生が可能な部位にそれ自体あるいは担体、希釈剤とともに投与される。投与に際して抗体産生能を高めるため、完全フロイントアジュバントや不完全フロイントアジュバントを投与してもよい。投与は通常2~6週毎に1回ずつ、計2~10回程度行なわれる。用いられる哺乳動物としては、例えば、サル、ウサギ、イヌ、モルモット、マウス、ラット、ヒツジ、ヤギが挙げられるが、マウスおよ20 びラットが好ましく用いられる。

モノクローナル抗体産生細胞の作製に際しては、抗原を免疫された温血動物、例えば、マウスから抗体価の認められた個体を選択し最終免疫の2~5日後に脾臓またはリンパ節を採取し、それらに含まれる抗体産生細胞を骨髄腫細胞と融合させることにより、モノクローナル抗体産生ハイブリドーマを調製することができる。抗血清中の抗体価の測定は、例えば、後記の標識化した本発明の蛋白質等と抗血清とを反応させたのち、抗体に結合した標識剤の

活性を測定することにより行なうことができる。融合操作は既知の方法、例えば、ケーラー

10

15

20

25

とミルスタインの方法 [ネイチャー (Nature)、256巻、495頁 (1975年)] に従い 実施することができる。融合促進剤としては、例えば、ポリエチレングリコール (PEG) やセンダイウィルスなどが挙げられるが、好ましくはPEGが用いられる。

骨髄腫細胞としては、例えば、NS-1、P3U1、SP2/0などが挙げられるが、P3U1が好ましく用いられる。用いられる抗体産生細胞(脾臓細胞)数と骨髄腫細胞数との好ましい比率は $1:1\sim20:1$ 程度であり、PEG(好ましくは、PEG1000 \sim PEG6000)が $10\sim80\%$ 程度の濃度で添加され、約 $20\sim40\%$ 、好ましくは約 $30\sim37\%$ で約 $1\sim10\%$ 間インキュベートすることにより効率よく細胞融合を実施できる。

モノクローナル抗体産生ハイブリドーマのスクリーニングには種々の方法が使用できるが、例えば、本発明の蛋白質等抗原を直接あるいは担体とともに吸着させた固相(例、マイクロプレート)にハイブリドーマ培養上清を添加し、次に放射性物質や酵素などで標識した抗免疫グロブリン抗体(細胞融合に用いられる細胞がマウスの場合、抗マウス免疫グロブリン抗体が用いられる)またはプロテインAを加え、固相に結合したモノクローナル抗体を検出する方法、抗免疫グロブリン抗体またはプロテインAを吸着させた固相にハイブリドーマ培養上清を添加し、放射性物質や酵素などで標識した本発明の蛋白質等を加え、固相に結合したモノクローナル抗体を検出する方法などが挙げられる。

モノクローナル抗体の選別は、自体公知あるいはそれに準じる方法に従って行なうことができるが、通常はHAT(ヒポキサンチン、アミノプテリン、チミジン)を添加した動物細胞用培地などで行なうことができる。選別および育種用培地としては、ハイブリドーマが生育できるものならばどのような培地を用いても良い。例えば、1~20%、好ましくは10~20%の牛胎児血清を含むRPMI 1640培地、1~10%の牛胎児血清を含むGIT培地(和光純薬工業(株))またはハイブリドーマ培養用無血清培地(SFM-101、日水製薬(株))などを用いることができる。培養温度は、通常20~40℃、好ましくは約37℃である。培養時間は、通常5日~3週間、好ましくは1週間~2週間である。培養は、通常5%炭酸ガス下で行なうことができる。ハイブリドーマ培養上清の抗体価は、上記の抗血清中の抗体価の測定と同様にして測定できる。

(b) モノクロナール抗体の精製

モノクローナル抗体の分離精製は、通常のポリクローナル抗体の分離精製と同様に免疫グロブリンの分離精製法〔例、塩析法、アルコール沈殿法、等電点沈殿法、電気泳動法、イオン交換体(例、DEAE)による吸脱着法、超遠心法、ゲルろ過法、抗原結合固相またはプロテインAあるいはプロテインGなどの活性吸着剤により抗体のみを採取し、結合を解離させて抗体を得る特異的精製法〕に従って行なうことができる。

[ポリクローナル抗体の作製]

10

15

25

本発明のポリクローナル抗体は、それ自体公知あるいはそれに準じる方法にしたがって製造することができる。例えば、免疫抗原(レセプター蛋白質等抗原)とキャリアー蛋白質どの複合体をつくり、上記のモノクローナル抗体の製造法と同様に哺乳動物に免疫を行ない、 該免疫動物から本発明の蛋白質等に対する抗体含有物を採取して、抗体の分離精製を行なうことにより製造できる。

哺乳動物を免疫するために用いられる免疫抗原とキャリアー蛋白質との複合体に関し、キャリアー蛋白質の種類およびキャリアーとハプテンとの混合比は、キャリアーに架橋させて免疫したハプテンに対して抗体が効率良くできれば、どの様なものをどの様な比率で架橋させてもよいが、例えば、ウシ血清アルブミン、ウシサイログロブリン、キーホール・リンペット・ヘモシアニン等を重量比でハプテン1に対し、約0.1~20、好ましくは約1~5の割合でカプルさせる方法が用いられる。

また、ハプテンとキャリアーのカプリングには、種々の縮合剤を用いることができるが、 20 グルタルアルデヒドやカルボジイミド、マレイミド活性エステル、チオール基、ジチオビリ ジル基を含有する活性エステル試薬等が用いられる。

縮合生成物は、温血動物に対して、抗体産生が可能な部位にそれ自体あるいは担体、希釈 剤とともに投与される。投与に際して抗体産生能を高めるため、完全フロイントアジュバントや不完全フロイントアジュバントを投与してもよい。投与は、通常約2~6週毎に1回ず つ、計約3~10回程度行なうことができる。

ポリクローナル抗体は、上記の方法で免疫された哺乳動物の血液、腹水など、好ましくは

10

15

20

血液から採取することができる。

抗血清中のポリクローナル抗体価の測定は、上記の血清中の抗体価の測定と同様にして測定できる。ポリクローナル抗体の分離精製は、上記のモノクローナル抗体の分離精製と同様の免疫グロブリンの分離精製法に従って行なうことができる。

本発明の蛋白質、その部分ペプチドまたはそれらの塩、およびそれらをコードするDNAは、①本発明の蛋白質に対するリガンドの決定方法、②抗体および抗血清の入手、③組換え型蛋白質の発現系の構築、④同発現系を用いたレセプター結合アッセイ系の開発と医薬品候補化合物のスクリーニング、⑤構造的に類似したリガンド・レセプターとの比較にもとづいたドラッグデザインの実施、⑥遺伝子診断におけるプローブやPCRプライマーを作成するための試薬、⑦トランスジェニック動物の作製または⑧遺伝子予防・治療剤等の医薬などとして用いることができる。

特に、本発明の組換え型蛋白質の発現系を用いたレセプター結合アッセイ系を用いることによって、ヒトや哺乳動物に特異的なG蛋白質共役型レセプターに対するリガンドの結合性を変化させる化合物(例、アゴニスト、アンタゴニストなど)をスクリーニングすることができ、該アゴニストまたはアンタゴニストを各種疾病の予防・治療剤などとして使用することができる。

本発明の蛋白質、部分ペプチドまたはそれらの塩(以下、本発明の蛋白質等と略記する場合がある)、本発明の蛋白質またはその部分ペプチドをコードするDNA(以下、本発明のDNAと略記する場合がある)および本発明の蛋白質等に対する抗体(以下、本発明の抗体と略記する場合がある)の用途について、以下に具体的に説明する。

(1) 本発明の蛋白質に対するリガンド(アゴニスト)の決定方法

本発明の蛋白質もしくはその塩または本発明の部分ペプチドもしくはその塩は、本発明の 蛋白質またはその塩に対するリガンド(アゴニスト)を探索し、または決定するための試薬 として有用である。

25 すなわち、本発明は、本発明の蛋白質もしくはその塩または本発明の部分ペプチドもしく はその塩と、試験化合物とを接触させることを特徴とする本発明の蛋白質に対するリガンド の決定方法を提供する。

試験化合物としては、公知のリガンド(例えば、アンギオテンシン、ボンベシン、カナビ ノイド、コレシストキニン、グルタミン、セロトニン、メラトニン、ニューロペプチドY、 オピオイド、プリン、バソプレッシン、オキシトシン、PACAP、セクレチン、グルカゴ ン、カルシトニン、アドレノメジュリン、ソマトスタチン、GHRH、CRF、ACTH、 GRP、PTH、VIP(バソアクティブ インテスティナル アンド リレイテッド ポ リペプチド)、ソマトスタチン、ドーパミン、モチリン、アミリン、ブラジキニン、CGR P (カルシトニンジーンリレーティッドペプチド)、ロイコトリエン、パンクレアスタチン 、プロスタグランジン、トロンボキサン、アデノシン、アドレナリン、 α および β -ケモカ 10 イン (chemokine) (例えば、IL-8、GROα、GROβ、GROγ、NAP-2、EN A-78, PF4, IP10, GCP-2, MCP-1, HC14, MCP-3, I-30 9、MIP1α、MIP-1β、RANTESなど)、エンドセリン、エンテロガストリン 、ヒスタミン、ニューロテンシン、TRH、パンクレアティックポリペプタイド、ガラニン など)、それらのサブタイプまたはそれらの類縁体の他に、公知の α -ラトロトキシン(α 15 -latrotoxin)、ニューレキソフィリン(neurexophilin)、それらのサプタイプまたはそれ らの類縁体などがあげられ、またその他に、例えば、ヒトまたは哺乳動物(例えば、マウス 、ラット、ブタ、ウシ、ヒツジ、サルなど)の組織抽出物、細胞培養上清などが用いられる 。例えば、該組織抽出物、細胞培養上清などを本発明の蛋白質に添加し、細胞刺激活性など を測定しながら分画し、最終的に単一のリガンドを得ることができる。なかでも、αーラト ロトキシン (α-latrotoxin)、ニューレキソフィリン (neurexophilin)、それらのサブタ 20 イプまたはそれらの類縁体などが好ましいリガンドとしてあげられる。

具体的には、本発明のリガンド決定方法は、本発明の蛋白質、その部分ペプチドもしくはそれらの塩を用いるか、または組換え型蛋白質の発現系を構築し、該発現系を用いたレセプター結合アッセイ系を用いることによって、本発明の蛋白質に結合して細胞刺激活性(例えば、アラキドン酸遊離、アセチルコリン遊離、細胞内Ca²⁺遊離、細胞内cAMP生成、細胞内cGMP生成、イノシトールリン酸産生、細胞膜電位変動、細胞内蛋白質のリン酸化

、 c - f o s 活性化、 p H の低下などを促進する活性または抑制する活性)を有する化合物 (例えば、ペプチド、蛋白質、非ペプチド性化合物、合成化合物、発酵生産物など)または その塩を決定する方法である。

本発明のリガンド決定方法においては、本発明の蛋白質またはその部分ペプチドと試験化 合物とを接触させた場合の、例えば、該蛋白質または該部分ペプチドに対する試験化合物の 結合量や、細胞刺激活性などを測定することを特徴とする。

より具体的には、本発明は、①標識した試験化合物を、本発明の蛋白質もしくはその塩または本発明の部分ペプチドもしくはその塩に接触させた場合における、標識した試験化合物の該蛋白質もしくはその塩、または該部分ペプチドもしくはその塩に対する結合量を測定することを特徴とする本発明の蛋白質またはその塩に対するリガンドの決定方法、

- ②標識した試験化合物を、本発明の蛋白質を含有する細胞または該細胞の膜画分に接触させた場合における、標識した試験化合物の該細胞または該膜画分に対する結合量を測定することを特徴とする本発明の蛋白質またはその塩に対するリガンドの決定方法、
- ③標識した試験化合物を、本発明の蛋白質をコードするDNAを含有する形質転換体を培養 することによって細胞膜上に発現した蛋白質に接触させた場合における、標識した試験化合 物の該蛋白質またはその塩に対する結合量を測定しすることを特徴とする本発明の蛋白質に 対するリガンドの決定方法、
- ④試験化合物を、本発明の蛋白質を含有する細胞に接触させた場合における、蛋白質を介した細胞刺激活性(例えば、アラキドン酸遊離、アセチルコリン遊離、細胞内 C a 2 + 遊離、 細胞内 C AMP生成、細胞内 C GMP生成、イノシトールリン酸産生、細胞膜電位変動、細胞内蛋白質のリン酸化、 c f o s の活性化、 p Hの低下などを促進する活性または抑制する活性など)を測定することを特徴とする本発明の蛋白質またはその塩に対するリガンドの決定方法、および
- (5)試験化合物を、本発明の蛋白質をコードするDNAを含有する形質転換体を培養すること 25 によって細胞膜上に発現した蛋白質に接触させた場合における、蛋白質を介する細胞刺激活 性(例えば、アラキドン酸遊離、アセチルコリン遊離、細胞内Ca²⁺遊離、細胞内cAM

P生成、細胞内cGMP生成、イノシトールリン酸産生、細胞膜電位変動、細胞内蛋白質のリン酸化、c-fosの活性化、pHの低下などを促進する活性または抑制する活性など)を測定することを特徴とする本発明の蛋白質またはその塩に対するリガンドの決定方法を提供する。

5 特に、上記①~③の試験を行ない、試験化合物が本発明の蛋白質に結合することを確認した後に、上記④~⑤の試験を行なうことが好ましい。

まず、リガンド決定方法に用いる蛋白質としては、前記した本発明の蛋白質または本発明 の部分ペプチドを含有するものであれば何れのものであってもよいが、動物細胞を用いて大 量発現させた蛋白質が適している。

10 本発明の蛋白質を製造するには、前述の発現方法が用いられるが、該蛋白質をコードする DNAを哺乳動物細胞や昆虫細胞で発現することにより行なうことが好ましい。目的とする 蛋白質部分をコードするDNA断片には、通常、相補DNAが用いられるが、必ずしもこれ に制約されるものではない。 例えば、 遺伝子断片や合成DNAを用いてもよい。 本発明の蛋 白質をコードするDNA断片を宿主動物細胞に導入し、それらを効率よく発現させるために 15 は、該DNA断片を昆虫を宿主とするバキュロウイルスに属する核多角体病ウイルス(nuclear polyhedrosis virus: NPV) のポリヘドリンプロモーター、SV40由来のプロ モーター、レトロウイルスのプロモーター、メタロチオネインプロモーター、ヒトヒートシ ョックプロモーター、サイトメガロウイルスプロモーター、SRαプロモーターなどの下流 に組み込むのが好ましい。発現したレセプターの量と質の検査はそれ自体公知の方法で行う 20 ことができる。例えば、文献 (Nambi, P. ら、ザ・ジャーナル・オブ・バイオロジカル・ケ ミストリー (J. Biol. Chem.) . 267 巻, 19555~19559 頁, 1992 年〕に記載の方法に従って行 うことができる。

したがって、本発明のリガンド決定方法において、本発明の蛋白質、その部分ペプチドまたはそれらの塩を含有するものとしては、それ自体公知の方法に従って精製した蛋白質、その部分ペプチドまたはそれらの塩であってもよいし、該蛋白質を含有する細胞またはその細胞膜画分を用いてもよい。

10

15

本発明のリガンド決定方法において、本発明の蛋白質を含有する細胞を用いる場合、該細胞をグルタルアルデヒド、ホルマリンなどで固定化してもよい。固定化方法はそれ自体公知の方法に従って行なうことができる。

本発明の蛋白質を含有する細胞としては、本発明の蛋白質を発現した宿主細胞をいうが、 該宿主細胞としては、大腸菌、枯草菌、酵母、昆虫細胞、動物細胞などが用いられる。

細胞膜画分としては、細胞を破砕した後、それ自体公知の方法で得られる細胞膜が多く含まれる画分のことをいう。細胞の破砕方法としては、Potter-Elvehjem型ホモジナイザーで細胞を押し潰す方法、ワーリングブレンダーやポリトロン(Kinematica 社製)による破砕、超音波による破砕、フレンチプレスなどで加圧しながら細胞を細いノズルから噴出させることによる破砕などが挙げられる。細胞膜の分画には、分画遠心分離法や密度勾配遠心分離法などの遠心力による分画法が主として用いられる。例えば、細胞破砕液を低速(500rpm~3000rpm)で短時間(通常、約1分~10分)遠心し、上清をさらに高速(1500rpm~3000rpm)で短時間(通常、約1分~2時間遠心し、得られる沈澱を膜画分とする。該膜画分中には、発現した蛋白質と細胞由来のリン脂質や膜蛋白質などの膜成分が多く含まれる。

該蛋白質を含有する細胞やその膜画分中の蛋白質の量は、1細胞当たり $10^3 \sim 10^8$ 分子であるのが好ましく、 $10^5 \sim 10^7$ 分子であるのが好適である。なお、発現量が多いほど膜画分当たりのリガンド結合活性(比活性)が高くなり、高感度なスクリーニング系の構築が可能になるばかりでなく、同一ロットで大量の試料を測定できるようになる。

20 本発明の蛋白質またはその塩に対するリガンドを決定する前記の①~③の方法を実施する ためには、適当な蛋白質画分と、標識した試験化合物が必要である。

蛋白質画分としては、天然型のレセプター蛋白質画分か、またはそれと同等の活性を有する組換え型レセプター画分などが望ましい。ここで、同等の活性とは、同等のリガンド結合 活性、シグナル情報伝達作用などを示す。

25 標識した試験化合物としては、 $[^3H]$ 、 $[^{125}I]$ 、 $[^{14}C]$ 、 $[^{35}S]$ などで標識したアンギオテンシン、ボンベシン、カナビノイド、コレシストキニン、グルタミン、

セロトニン、メラトニン、ニューロペプチドY、オピオイド、プリン、バソプレッシン、オキシトシン、PACAP、セクレチン、グルカゴン、カルシトニン、アドレノメジュリン、ソマトスタチン、GHRH、CRF、ACTH、GRP、PTH、VIP(パソアクティブインテスティナル アンド リイテッド ポリペプチド)、ソマトスタチン、ドーパミン、モチリン、アミリン、ブラジキニン、CGRP(カルシトニンジーンリレーティッドペプチド)、ロイコトリエン、パンクレアスタチン、プロスタグランジン、トロンボキサン、アデノシン、アドレナリン、 α および β -ケモカイン(chemokine)(例えば、IL-8、GRO α 、GRO β 、GRO γ 、NAP-2、ENA-78、PF4、IP10、GCP-2、MCP-1、HC14、MCP-3、I-309、MIP1 α 、MIP-1 β 、RANTES など)、エンドセリン、エンテロガストリン、ヒスタミン、ニューロテンシン、TRH、パンクレアティックポリペプタイド、ガラニン、 α -ラトロトキシン(α -latrotoxin)、ニューレキソフィリン(neurexophilin)、それらのサブタイプまたはそれらの類縁体などが好適である。なかでも α -ラトロトキシン(α -latrotoxin)、ニューレキソフィリン(neurexophilin)、それらのサブタイプまたはそれらの類縁体などが好適である。なかでも α -ラトロトキシン(α -latrotoxin)、ニューレキソフィリン(neurexophilin)、それらのサブタイプまたはそれらの類縁体などが好意

15 具体的には、本発明の蛋白質またはその塩に対するリガンドの決定方法を行なうには、まず本発明の蛋白質を含有する細胞または細胞の膜画分を、決定方法に適したバッファーに懸濁することによりレセプター標品を調製する。バッファーには、pH4~10 (望ましくはpH6~8)のリン酸バッファー、トリスー塩酸バッファーなどのリガンドと本発明の蛋白質との結合を阻害しないバッファーであればいずれでもよい。また、非特異的結合を低減さ20 せる目的で、CHAPS、Tween-80TM (花王-アトラス社)、ジギトニン、デオキシコレートなどの界面活性剤やウシ血清アルブミンやゼラチンなどの各種蛋白質をバッファーに加えることもできる。さらに、プロテアーゼによるリセプターやリガンドの分解を抑える目的でPMSF、ロイペプチン、E-64(ペプチド研究所製)、ペプスタチンなどのプロテアーゼ阻害剤を添加することもできる。0.01ml~10mlの該レセプター溶液 に、一定量(5000cpm~500000cpm)の(³H)、(¹²⁵I)、(¹⁴C)、(³⁵S)などで標識した試験化合物を共存させる。非特異的結合量(NSB)を知る

10

15

20

ために大過剰の未標識の試験化合物を加えた反応チューブも用意する。反応は約0℃から50℃、望ましくは約4℃から37℃で、約20分から24時間、望ましくは約30分から3時間行なう。反応後、ガラス繊維濾紙等で濾過し、適量の同バッファーで洗浄した後、ガラス繊維濾紙に残存する放射活性を液体シンチレーションカウンターあるいはγーカウンターで計測する。全結合量(B)から非特異的結合量(NSB)を引いたカウント(B-NSB)が0cpmを越える試験化合物を本発明の蛋白質またはその塩に対するリガンド(アゴニスト)として選択することができる。

本発明の蛋白質またはその塩に対するリガンドを決定する前記の④~⑤の方法を実施するためには、該蛋白質を介する細胞刺激活性(例えば、アラキドン酸遊離、アセチルコリン遊離、細胞内Ca²⁺遊離、細胞内cAMP生成、細胞内cGMP生成、イノシトールリン酸産生、細胞膜電位変動、細胞内蛋白質のリン酸化、c-fosの活性化、pHの低下などを促進する活性または抑制する活性など)を公知の方法または市販の測定用キットを用いて測定することができる。具体的には、まず、本発明の蛋白質を含有する細胞をマルチウェルプレート等に培養する。リガンド決定を行なうにあたっては前もって新鮮な培地あるいは細胞に毒性を示さない適当なバッファーに交換し、試験化合物などを添加して一定時間インキュベートした後、細胞を抽出あるいは上清液を回収して、生成した産物をそれぞれの方法に従って定量する。細胞刺激活性の指標とする物質(例えば、アラキドン酸など)の生成が、細胞が含有する分解酵素によって検定困難な場合は、該分解酵素に対する阻害剤を添加してアッセイを行なってもよい。また、cAMP産生抑制などの活性については、フォルスコリンなどで細胞の基礎的産生量を増大させておいた細胞に対する産生抑制作用として検出することができる。

本発明の蛋白質またはその塩に結合するリガンド決定用キットは、本発明の蛋白質もしくはその塩、本発明の部分ペプチドもしくはその塩、本発明の蛋白質を含有する細胞、または本発明の蛋白質を含有する細胞の膜画分などを含有するものである。

- 25 本発明のリガンド決定用キットの例としては、次のものが挙げられる。
 - 1. リガンド決定用試薬

①測定用緩衝液および洗浄用緩衝液

Hanks' Balanced Salt Solution (ギブコ社製) に、0.05%のウシ血清アルブミン (シグマ社製) を加えたもの。

孔径0.45μmのフィルターで濾過滅菌し、4℃で保存するか、あるいは用時調製しても良い。

②G蛋白質共役型レセプター蛋白質標品

本発明の蛋白質を発現させたCHO細胞を、12穴プレートに 5×10^5 個/穴で継代し、37℃、 $5\%CO_2$ 、95%airで2日間培養したもの。

③標識試験化合物

5

10 市販の〔 3 H〕、〔 $^{1\ 2\ 5}$ I〕、〔 $^{1\ 4}$ C〕、〔 $^{3\ 5}$ S〕などで標識した化合物、または 適当な方法で標識化したもの

水溶液の状態のものを4℃あるいは-20℃にて保存し、用時に測定用緩衝液にて 1μ M に希釈する。水に難溶性を示す試験化合物については、ジメチルホルムアミド、DMSO、メタノール等に溶解する。

15 ④非標識試験化合物

標識化合物と同じものを100~1000倍濃い濃度に調製する。

- 2. 測定法
- ①12穴組織培養用プレートにて培養した本発明の蛋白質発現CHO細胞を、測定用緩衝液 1mlで2回洗浄した後、490μlの測定用緩衝液を各穴に加える。
- 20 ②標識試験化合物を $5~\mu$ 1 加え、室温にて 1 時間反応させる。非特異的結合量を知るためには非標識試験化合物を $5~\mu$ 1 加えておく。
 - ③反応液を除去し、1mlの洗浄用緩衝液で3回洗浄する。細胞に結合した標識試験化合物を0.2N NaOH-1%SDSで溶解し、4mlの液体シンチレーターA(和光純薬製)と混合する。
- 25 ④液体シンチレーションカウンター(ベックマン社製)を用いて放射活性を測定する。

 本発明の蛋白質またはその塩に結合することができるリガンドとしては、例えば、脳、下

垂体、膵臓などに特異的に存在する物質などが挙げられ、具体的には、アンギオテンシン、 ボンベシン、カナビノイド、コレシストキニン、グルタミン、セロトニン、メラトニン、ニ ューロペプチドY、オピオイド、プリン、バソプレッシン、オキシトシン、PACAP、セ クレチン、グルカゴン、カルシトニン、アドレノメジュリン、ソマトスタチン、GHRH、 CRF、ACTH、GRP、PTH、VIP(パソアクティブ インテスティナル アンド リレイテッド ポリペプチド)、ソマトスタチン、ドーパミン、モチリン、アミリン、ブラ ジキニン、CGRP(カルシトニンジーンリレーティッドペプチド)、ロイコトリエン、パ ンクレアスタチン、プロスタグランジン、トロンボキサン、アデノシン、アドレナリン、α および β ーケモカイン (chemokine) (例えば、IL-8、 $GRO\alpha$ 、 $GRO\beta$ 、 $GRO\gamma$ 、 NAP-2, ENA-78, PF4, IP10, GCP-2, MCP-1, HC14, MC 10 P-3, I-309, $MIP1\alpha$, $MIP-1\beta$, $RANTES\alpha$ E), Tンテロガストリン、ヒスタミン、ニューロテンシン、TRH、パンクレアティックポリペプ タイド、ガラニン、 α ーラトロトキシン(α -latrotoxin)、ニューレキソフィリン(neurexophilin)、それらのサプタイプまたはそれらの類縁体などが用いられる。なかでも α -ラトロトキシン(α -latrotoxin)、ニューレキソフィリン(neurexophilin)、それらの 15 サブタイプまたはそれらの類縁体などが好ましく用いられる。

(2) 本発明の蛋白質欠乏症の予防・治療剤

20

25

上記 (1) の方法において、本発明の蛋白質に対するリガンドが明らかになれば、該リガンドが有する作用に応じて、本発明の蛋白質または本発明の蛋白質をコードするDNAを本発明の蛋白質欠乏症の予防・治療剤などの医薬として使用することができる。

例えば、生体内において本発明の蛋白質が減少しているためにリガンドの生理作用が期待できない患者がいる場合に、①本発明の蛋白質を患者に投与し該蛋白質の量を補充したり、②(イ)本発明の蛋白質をコードするDNAを該患者に投与し発現させることによって、あるいは(ロ)対象となる細胞に本発明の蛋白質をコードするDNAを挿入し発現させた後に、該細胞を該患者に移植することなどによって、患者の体内における蛋白質の量を増加させ、リガンドの作用を充分に発揮させることができる。したがって、本発明の蛋白質をコード

15

20

25

するDNAは、安全で低毒性な本発明の蛋白質欠乏症の予防・治療剤などの医薬として有用である。

本発明の蛋白質をコードするDNA(以下、本発明のDNAと略記する場合がある)を上記予防・治療剤として使用する場合は、本発明のDNAを単独あるいはレトロウイルスベクター、アデノウイルスベクター、アデノウイルスアソシエーテッドウイルスベクターなどの適当なベクターに挿入した後、常套手段に従って実施することができる。本発明のDNAは、そのままで、あるいは摂取促進のための補助剤とともに、遺伝子銃やハイドロゲルカテーテルのようなカテーテルによって投与できる。

例えば、必要に応じて糖衣を施した錠剤、カプセル剤、エリキシル剤、マイクロカプセル 剤などとして経口的に、あるいは水もしくはそれ以外の薬学的に許容し得る液との無菌性溶 液、または懸濁液剤などの注射剤の形で非経口的に使用できる。例えば、本発明のDNAを 生理学的に認められる担体、香味剤、賦形剤、ベヒクル、防腐剤、安定剤、結合剤などとと もに一般に認められた製剤実施に要求される単位用量形態で混和することによって製造する ことができる。これら製剤における有効成分量は指示された範囲の適当な用量が得られるよ うにするものである。

錠剤、カプセル剤などに混和することができる添加剤としては、例えばゼラチン、コーンスターチ、トラガント、アラビアゴムのような結合剤、結晶性セルロースのような賦形剤、コーンスターチ、ゼラチン、アルギン酸などのような膨化剤、ステアリン酸マグネシウムのような潤滑剤、ショ糖、乳糖またはサッカリンのような甘味剤、ペパーミント、アカモノ油またはチェリーのような香味剤などが用いられる。調剤単位形態がカプセルである場合には、前記タイプの材料にさらに油脂のような液状担体を含有することができる。注射のための無菌組成物は注射用水のようなベヒクル中の活性物質、胡麻油、椰子油などのような天然産出植物油などを溶解または懸濁させるなどの通常の製剤実施に従って処方することができる。注射用の水性液としては、例えば、生理食塩水、ブドウ糖やその他の補助薬を含む等張液(例えば、Dーソルビトール、Dーマンニトール、塩化ナトリウムなど)などが用いられ、適当な溶解補助剤、例えば、アルコール(例、エタノール)、ポリアルコール(例、プロピ

15

20

25

レングリコール、ポリエチレングリコール)、非イオン性界面活性剤(例、ポリソルベート 80 (TM)、HCO-50)などと併用してもよい。油性液としては、例えば、ゴマ油、大豆油などが用いられ、溶解補助剤である安息香酸ペンジル、ベンジルアルコールなどと併用してもよい。

5 また、上記予防・治療剤は、例えば、緩衝剤(例えば、リン酸塩緩衝液、酢酸ナトリウム 緩衝液)、無痛化剤(例えば、塩化ベンザルコニウム、塩酸プロカインなど)、安定剤(例 えば、ヒト血清アルブミン、ポリエチレングリコールなど)、保存剤(例えば、ベンジルア ルコール、フェノールなど)、酸化防止剤などと配合してもよい。調製された注射液は通常 、適当なアンプルに充填される。

このようにして得られる製剤は安全で低毒性であるので、例えば、ヒトや哺乳動物(例えば、ラット、ウサギ、ヒツジ、ブタ、ウシ、ネコ、イヌ、サルなど)に対して投与することができる。

本発明の蛋白質またはDNAの投与量は、投与対象、対象臓器、症状、投与方法などにより差異はあるが、経口投与の場合、一般的に成人(60kgとして)においては、一日につき約0.1mg~100mg、好ましくは約1.0~50mg、より好ましくは約1.0~20mgである。非経口的に投与する場合は、その1回投与量は投与対象、対象臓器、症状、投与方法などによっても異なるが、例えば、注射剤の形では通常成人(60kgとして)においては、一日につき約0.01~30mg程度、好ましくは約0.1~20mg程度、より好ましくは約0.1~20mg程度、より好ましくは約0.1~10mg程度を静脈注射により投与するのが好都合である。他の動物の場合も、60kg当たりに換算した量を投与することができる。

(3) 遺伝子診断剤

本発明のDNAは、プローブとして使用することにより、ヒトまたは哺乳動物(例えば、ラット、ウサギ、ヒツジ、ブタ、ウシ、ネコ、イヌ、サルなど)における本発明の蛋白質またはその部分ペプチドをコードするDNAまたはmRNAの異常(遺伝子異常)を検出することができるので、例えば、該DNAまたはmRNAの損傷、突然変異あるいは発現低下や、該DNAまたはmRNAの増加あるいは発現過多などの遺伝子診断剤として有用である。

25

本発明のDNAを用いる上記の遺伝子診断は、例えば、自体公知のノーザンハイブリダイゼーションやPCR-SSCP法(ゲノミックス(Genomics),第5巻,874~879頁(1989年)、プロシージングズ・オブ・ザ・ナショナル・アカデミー・オブ・サイエンシイズ・オブ・ユーエスエー(Proceedings of the Natinal Academy of Sciences of the United States of America),第86巻,2766~2770頁(1989年))などにより実施することができる。

(4) 本発明の蛋白質に対するリガンドの定量法

本発明の蛋白質等は、リガンドに対して結合性を有しているので、生体内におけるリガンド濃度を感度良く定量することができる。

- 10 本発明の定量法は、例えば、競合法と組み合わせることによって用いることができる。すなわち、被検体を本発明の蛋白質等と接触させることによって被検体中のリガンド濃度を測定することができる。具体的には、例えば、以下の①または②などに記載の方法あるいはそれに準じる方法に従って用いることができる。
 - ①入江寛編「ラジオイムノアッセイ」(講談社、昭和49年発行)
- 15 ②入江寛編「続ラジオイムノアッセイ」(講談社、昭和54年発行)
 - (5) 本発明の蛋白質とリガンドとの結合性を変化させる化合物のスクリーニング方法 本発明の蛋白質等を用いるか、または組換え型蛋白質等の発現系を構築し、該発現系を用いたレセプター結合アッセイ系を用いることによって、リガンドと本発明の蛋白質等との結合性を変化させる化合物(例えば、ペプチド、蛋白質、非ペプチド性化合物、合成化合物、発酵生産物など)またはその塩を効率よくスクリーニングすることができる。
 - このような化合物には、(イ) G蛋白質共役型レセプターを介して細胞刺激活性(例えば、アラキドン酸遊離、アセチルコリン遊離、細胞内Ca²⁺遊離、細胞内cAMP生成、細胞内cGMP生成、イノシトールリン酸産生、細胞膜電位変動、細胞内蛋白質のリン酸化、c-fosの活性化、pHの低下などを促進する活性または抑制する活性など)を有する化合物(いわゆる、本発明の蛋白質に対するアゴニスト)、(ロ) 該細胞刺激活性を有しない化合物(いわゆる、本発明の蛋白質に対するアンタゴニスト)、(ハ) リガンドと本発明の

蛋白質との結合力を増強する化合物、あるいは(二)リガンドと本発明の蛋白質との結合力 を減少させる化合物などが含まれる(なお、上記(イ)の化合物は、前記したリガンド決定 方法によってスクリーニングすることが好ましい)。

すなわち、本発明は、(i)本発明の蛋白質、その部分ペプチドまたはそれらの塩と、リガンドとを接触させた場合と(ii)本発明の蛋白質、その部分ペプチドまたはそれらの塩と、リガンドおよび試験化合物とを接触させた場合との比較を行なうことを特徴とするリガンドと本発明の蛋白質、その部分ペプチドまたはそれらの塩との結合性を変化させる化合物またはその塩のスクリーニング方法を提供する。

本発明のスクリーニング方法においては、(i)と(ii)の場合における、例えば、該蛋 10 白質等に対するリガンドの結合量、細胞刺激活性などを測定して、比較することを特徴とす る。

より具体的には、本発明は、

15

25

①標識したリガンドを、本発明の蛋白質等に接触させた場合と、標識したリガンドおよび試験化合物を本発明の蛋白質等に接触させた場合における、標識したリガンドの該蛋白質等に対する結合量を測定し、比較することを特徴とするリガンドと本発明の蛋白質等との結合性を変化させる化合物またはその塩のスクリーニング方法、

②標識したリガンドを、本発明の蛋白質等を含有する細胞または該細胞の膜画分に接触させた場合と、標識したリガンドおよび試験化合物を本発明の蛋白質等を含有する細胞または該細胞の膜画分に接触させた場合における、標識したリガンドの該細胞または該膜画分に対する結合量を測定し、比較することを特徴とするリガンドと本発明の蛋白質等との結合性を変化させる化合物またはその塩のスクリーニング方法、

③標識したリガンドを、本発明のDNAを含有する形質転換体を培養することによって細胞膜上に発現した蛋白質等に接触させた場合と、標識したリガンドおよび試験化合物を本発明のDNAを含有する形質転換体を培養することによって細胞膜上に発現した本発明の蛋白質等に接触させた場合における、標識したリガンドの該蛋白質等に対する結合量を測定し、比較することを特徴とするリガンドと本発明の蛋白質等との結合性を変化させる化合物または

15

その塩のスクリーニング方法、

④本発明の蛋白質等を活性化する化合物(例えば、本発明の蛋白質等に対するリガンドなど)を本発明の蛋白質等を含有する細胞に接触させた場合と、本発明の蛋白質等を活性化する化合物および試験化合物を本発明の蛋白質等を含有する細胞に接触させた場合における、レセプターを介した細胞刺激活性(例えば、アラキドン酸遊離、アセチルコリン遊離、細胞内 Ca²⁺遊離、細胞内 c AMP生成、細胞内 c GMP生成、イノシトールリン酸産生、細胞膜電位変動、細胞内蛋白質のリン酸化、c-fosの活性化、p Hの低下などを促進する活性または抑制する活性など)を測定し、比較することを特徴とするリガンドと本発明の蛋白質等との結合性を変化させる化合物またはその塩のスクリーニング方法、および

- ⑤本発明の蛋白質等を活性化する化合物(例えば、本発明の蛋白質等に対するリガンドなど)を本発明のDNAを含有する形質転換体を培養することによって細胞膜上に発現した本発明の蛋白質等に接触させた場合と、本発明の蛋白質等を活性化する化合物および試験化合物を本発明のDNAを含有する形質転換体を培養することによって細胞膜上に発現した本発明の蛋白質等に接触させた場合における、レセプターを介する細胞刺激活性(例えば、アラキドン酸遊離、アセチルコリン遊離、細胞内Ca²⁺遊離、細胞内cAMP生成、細胞内cGMP生成、イノシトールリン酸産生、細胞膜電位変動、細胞内蛋白質のリン酸化、c-fosの活性化、pHの低下などを促進する活性または抑制する活性など)を測定し、比較することを特徴とするリガンドと本発明の蛋白質等との結合性を変化させる化合物またはその塩のスクリーニング方法を提供する。
- 20 本発明の蛋白質等が得られる以前は、G蛋白質共役型レセプターアゴニストまたはアンタ ゴニストをスクリーニングする場合、まずラットなどのG蛋白質共役型レセプター蛋白質を 含む細胞、組織またはその細胞膜画分を用いて候補化合物を得て(一次スクリーニング)、 その後に該候補化合物が実際にヒトのG蛋白質共役型レセプター蛋白質とリガンドとの結合 を阻害するか否かを確認する試験(二次スクリーニング)が必要であった。細胞、組織また 25 は細胞膜画分をそのまま用いれば他のレセプター蛋白質も混在するために、目的とするレセ プター蛋白質に対するアゴニストまたはアンタゴニストを実際にスクリーニングすることは

困難であった。

10

15

20

しかしながら、例えば、本発明のヒト由来蛋白質を用いることによって、一次スクリーニングの必要がなくなり、リガンドとG蛋白質共役型レセプター蛋白質との結合を阻害する化合物を効率良くスクリーニングすることができる。さらに、スクリーニングされた化合物がアゴニストかアンタゴニストかを簡便に評価することができる。

本発明のスクリーニング方法の具体的な説明を以下にする。

まず、本発明のスクリーニング方法に用いる本発明の蛋白質等としては、前記した本発明の蛋白質等を含有するものであれば何れのものであってもよいが、本発明の蛋白質等を含有する哺乳動物の臓器の細胞膜画分が好適である。しかし、特にヒト由来の臓器は入手が極めて困難なことから、スクリーニングに用いられるものとしては、組換え体を用いて大量発現させたヒト由来のレセプター蛋白質等などが適している。

本発明の蛋白質等を製造するには、前述の方法が用いられるが、本発明のDNAを哺乳細胞や昆虫細胞で発現することにより行なうことが好ましい。目的とする蛋白質部分をコードするDNA断片には相補DNAが用いられるが、必ずしもこれに制約されるものではない。例えば、遺伝子断片や合成DNAを用いてもよい。本発明の蛋白質をコードするDNA断片を宿主動物細胞に導入し、それらを効率よく発現させるためには、該DNA断片を昆虫を宿主とするバキュロウイルスに属する核多角体病ウイルス(nuclear polyhedrosis virus; NPV)のポリヘドリンプロモーター、SV40由来のプロモーター、レトロウイルスのプロモーター、メタロチオネインプロモーター、ヒトヒートショックプロモーター、サイトメガロウイルスプロモーター、SR αプロモーターなどの下流に組み込むのが好ましい。発現したレセプターの量と質の検査はそれ自体公知の方法で行うことができる。例えば、文献 [Nambi, P. ら、ザ・ジャーナル・オブ・バイオロジカル・ケミストリー(J. Biol. Chem.)、267 巻、19555~19559 頁、1992 年)に記載の方法に従って行なうことができる。

したがって、本発明のスクリーニング方法において、本発明の蛋白質等を含有するものと 25 しては、それ自体公知の方法に従って精製した蛋白質等であってもよいし、該蛋白質等を含 有する細胞を用いてもよく、また該蛋白質等を含有する細胞の膜画分を用いてもよい。

10

15

25

本発明のスクリーニング方法において、本発明の蛋白質等を含有する細胞を用いる場合、 該細胞をグルタルアルデヒド、ホルマリンなどで固定化してもよい。固定化方法はそれ自体 公知の方法に従って行なうことができる。

本発明の蛋白質等を含有する細胞としては、該蛋白質等を発現した宿主細胞をいうが、該宿主細胞としては、大腸菌、枯草菌、酵母、昆虫細胞、動物細胞などが好ましい。

細胞膜画分としては、細胞を破砕した後、それ自体公知の方法で得られる細胞膜が多く含まれる画分のことをいう。細胞の破砕方法としては、Potter—Elvehjem型ホモジナイザーで細胞を押し潰す方法、ワーリングブレンダーやポリトロン(Kinematica 社製)のよる破砕、超音波による破砕、フレンチプレスなどで加圧しながら細胞を細いノズルから噴出させるごとによる破砕などが挙げられる。細胞膜の分画には、分画遠心分離法や密度勾配遠心分離法などの遠心力による分画法が主として用いられる。例えば、細胞破砕液を低速(500rpm~3000rpm)で短時間(通常、約1分~10分)遠心し、上清をさらに高速(1500rpm~3000rpm)で短時間(通常、約1分~2時間遠心し、得られる沈澱を膜画分とする。該膜画分中には、発現した蛋白質等と細胞由来のリン脂質や膜蛋白質などの膜成分が多く含まれる。

該蛋白質等を含有する細胞や膜画分中の該蛋白質の量は、1細胞当たり $10^3 \sim 10^8$ 分子であるのが好ましく、 $10^5 \sim 10^7$ 分子であるのが好適である。なお、発現量が多いほど膜画分当たりのリガンド結合活性(比活性)が高くなり、高感度なスクリーニング系の構築が可能になるばかりでなく、同一ロットで大量の試料を測定できるようになる。

20 リガンドと本発明の蛋白質等との結合性を変化させる化合物をスクリーニングする前記の ①~③を実施するためには、例えば、適当な蛋白質画分と、標識したリガンドが必要である

蛋白質画分としては、天然型のレセプター蛋白質画分か、またはそれと同等の活性を有する組換え型レセプター蛋白質画分などが望ましい。ここで、同等の活性とは、同等のリガンド結合活性、シグナル情報伝達作用などを示す。

標識したリガンドとしては、標識したリガンド、標識したリガンドアナログ化合物などが

用いられる。例えば〔 3 H〕、〔 $^{1\ 2\ 5}$ I〕、〔 $^{1\ 4}$ C〕、〔 $^{3\ 5}$ S〕などで標識されたリガンドなどが用いられる。

具体的には、リガンドと本発明の蛋白質等との結合性を変化させる化合物のスクリーニン グを行なうには、まず本発明の蛋白質等を含有する細胞または細胞の膜画分を、スクリーニ ングに適したバッファーに懸濁することにより蛋白質標品を調製する。バッファーには、p H4~10 (望ましくはpH6~8) のリン酸バッファー、トリス-塩酸バッファーなどの リガンドと蛋白質との結合を阻害しないバッファーであればいずれでもよい。また、非特異 的結合を低減させる目的で、CHAPS、Tween-80TM(花王-アトラス社)、ジ ギトニン、デオキシコレートなどの界面活性剤をバッファーに加えることもできる。さらに 、プロテアーゼによるレセプターやリガンドの分解を抑える目的でPMSF、ロイペプチン 10 、E-64 (ペプチド研究所製)、ペプスタチンなどのプロテアーゼ阻害剤を添加すること もできる。0.01ml~10mlの該レセプター溶液に、一定量(5000cpm~500 000cpm) の標識したリガンドを添加し、同時に 10^{-4} M $\sim 10^{-10}$ Mの試験化合 物を共存させる。非特異的結合量(NSB)を知るために大過剰の未標識のリガンドを加え た反応チューブも用意する。反応は約0 \mathbb{C} から50 \mathbb{C} 、望ましくは約4 \mathbb{C} から37 \mathbb{C} で、約 15 20分から24時間、望ましくは約30分から3時間行う。反応後、ガラス繊維濾紙等で濾 過し、適量の同バッファーで洗浄した後、ガラス繊維濾紙に残存する放射活性を液体シンチ レーションカウンターまたはアーカウンターで計測する。拮抗する物質がない場合のカウン ト(B0) から非特異的結合量 (NSB) を引いたカウント (B0-NSB) を100%とし た時、特異的結合量(B-NSB)が、例えば、50%以下になる試験化合物を拮抗阻害能 20 力のある候補物質として選択することができる。

リガンドと本発明の蛋白質等との結合性を変化させる化合物スクリーニングする前記の④ ~⑤の方法を実施するためには、例えば、蛋白質を介する細胞刺激活性(例えば、アラキドン酸遊離、アセチルコリン遊離、細胞内Ca遊離、細胞内cAMP生成、細胞内cGMP生成、イノシトールリン酸産生、細胞膜電位変動、細胞内蛋白質のリン酸化、c-fosの活性化、pHの低下などを促進する活性または抑制する活性など)を公知の方法または市販の

10

15

測定用キットを用いて測定することができる。

具体的には、まず、本発明の蛋白質等を含有する細胞をマルチウェルプレート等に培養する。スクリーニングを行なうにあたっては前もって新鮮な培地あるいは細胞に毒性を示さない適当なバッファーに交換し、試験化合物などを添加して一定時間インキュベートした後、細胞を抽出あるいは上港流を同盟して、生食した音物を含れるわるためでは、アウ思する

細胞を抽出あるいは上清液を回収して、生成した産物をそれぞれの方法に従って定量する。 細胞刺激活性の指標とする物質(例えば、アラキドン酸など)の生成が、細胞が含有する分 解酵素によって検定困難な場合は、該分解酵素に対する阻害剤を添加してアッセイを行なっ てもよい。また、c AMP産生抑制などの活性については、フォルスコリンなどで細胞の基 礎的産生量を増大させておいた細胞に対する産生抑制作用として検出することができる。

細胞刺激活性を測定してスクリーニングを行なうには、適当な蛋白質を発現した細胞が必要である。本発明の蛋白質等を発現した細胞としては、天然型の本発明の蛋白質等を有する細胞株、前述の組換え型蛋白質等を発現した細胞株などが望ましい。

試験化合物としては、例えば、ペプチド、タンパク、非ペプチド性化合物、合成化合物、 発酵生産物、細胞抽出液、植物抽出液、動物組織抽出液などが用いられ、これら化合物は新 規な化合物であってもよいし、公知の化合物であってもよい。

リガンドと本発明の蛋白質等との結合性を変化させる化合物またはその塩のスクリーニング用キットは、本発明の蛋白質等、本発明の蛋白質等を含有する細胞、または本発明の蛋白質等を含有する細胞の膜画分を含有するものなどである。

本発明のスクリーニング用キットの例としては、次のものが挙げられる。

20 1. スクリーニング用試薬

①測定用緩衝液および洗浄用緩衝液

Hanks' Balanced Salt Solution (ギブコ社製) に、0.05%のウシ血清アルブミン (シグマ社製) を加えたもの。

孔径 0.45 μmのフィルターで濾過滅菌し、4℃で保存するか、あるいは用時調製しても 25 良い。

②G蛋白質共役型レセプター標品

本発明の蛋白質を発現させたCHO細胞を、12穴プレートに 5×10^5 個/穴で継代し、37℃、5%CO $_2$ 、95%airで2日間培養したもの。

③標識リガンド

市販の〔 3 H〕、〔 $^{1\ 2\ 5}$ I〕、〔 $^{1\ 4}$ C〕、〔 $^{3\ 5}$ S〕などで標識したリガンド 水溶液の状態のものを 4 ℃あるいは $^{-\ 2}$ 0℃にて保存し、用時に測定用緩衝液にて $^{1\ \mu}$ Mに希釈する。

④リガンド標準液

リガンドを0.1%ウシ血清アルブミン (シグマ社製) を含むPBSで1mMとなるように溶解し、-20℃で保存する。

10 2. 測定法

15

- ①12穴組織培養用プレートにて培養した本発明の蛋白質発現CHO細胞を、測定用緩衝液 1mlで2回洗浄した後、490μlの測定用緩衝液を各穴に加える。
- ② $10^{-3}\sim10^{-10}$ Mの試験化合物溶液を 5μ 1加えた後、標識リガンドを 5μ 1加え、室温にて1時間反応させる。非特異的結合量を知るためには試験化合物の代わりに 10^{-3} Mのリガンドを 5μ 1加えておく。
- ③反応液を除去し、1m1の洗浄用緩衝液で3回洗浄する。細胞に結合した標識リガンドを0.2N NaOH-1%SDSで溶解し、<math>4m1の液体シンチレーターA(和光純薬製)と混合する。
- ④液体シンチレーションカウンター(ベックマン社製)を用いて放射活性を測定し、Percent 20 Maximum Binding (PMB) を次の式〔数 1〕で求める。

〔数1〕

 $PMB = [(B-NSB) / (B0-NSB)] \times 100$

PMB: Percent Maximum Binding

B:検体を加えた時の値

25 NSB:Non-specific Binding (非特異的結合量)

B0:最大結合量

本発明のスクリーニング方法またはスクリーニング用キットを用いて得られる化合物またはその塩は、リガンドと本発明の蛋白質等との結合性を変化させる作用を有する化合物であり、具体的には、(イ)G蛋白質共役型レセプターを介して細胞刺激活性(例えば、アラキドン酸遊離、アセチルコリン遊離、細胞内Ca²⁺遊離、細胞内cAMP生成、細胞内cGMP生成、イノシトールリン酸産生、細胞膜電位変動、細胞内蛋白質のリン酸化、c-fosの活性化、pHの低下などを促進する活性または抑制する活性など)を有する化合物(いわゆる、本発明の蛋白質に対するアゴニスト)、(ロ)該細胞刺激活性を有しない化合物(いわゆる、本発明の蛋白質に対するアンタゴニスト)、(ハ)リガンドと本発明のG蛋白質共役型蛋白質との結合力を増強する化合物、あるいは(二)リガンドと本発明のG蛋白質共役型蛋白質との結合力を減少させる化合物である。

該化合物としては、ペプチド、タンパク、非ペプチド性化合物、合成化合物、発酵生産物などが挙げられ、これら化合物は新規な化合物であってもよいし、公知の化合物であってもよい。

本発明の蛋白質等に対するアゴニストは、本発明の蛋白質等に対するリガンドが有する生 15 理活性と同様の作用を有しているので、該リガンド活性に応じて安全で低毒性な医薬として 有用である。

本発明の蛋白質等に対するアンタゴニストは、本発明の蛋白質等に対するリガンドが有する生理活性を抑制することができるので、該リガンド活性を抑制する安全で低毒性な医薬として有用である。

20 リガンドと本発明の蛋白質との結合力を増強する化合物は、本発明の蛋白質等に対するリガンドが有する生理活性を増強するための安全で低毒性な医薬として有用である。

リガンドと本発明の蛋白質との結合力を減少させる化合物は、本発明の蛋白質等に対する リガンドが有する生理活性を減少させるための安全で低毒性な医薬として有用である。

本発明のスクリーニング方法またはスクリーニング用キットを用いて得られる化合物また 25 はその塩を上述の医薬組成物として使用する場合、常套手段に従って実施することができる 。例えば、前記した本発明のDNAを含有する医薬と同様にして、錠剤、カプセル剤、エリ キシル剤、マイクロカプセル剤、無菌性溶液、懸濁液剤などとすることができる。

このようにして得られる製剤は安全で低毒性であるので、例えば、ヒトや哺乳動物 (例えば、ラット、ウサギ、ヒツジ、ブタ、ウシ、ネコ、イヌ、サルなど) に対して投与することができる。

- 該化合物またはその塩の投与量は、投与対象、対象臓器、症状、投与方法などにより差異はあるが、経口投与の場合、一般的に成人(60kgとして)においては、一日につき約0.1~100mg、好ましくは約1.0~50mg、より好ましくは約1.0~20mgである。非経口的に投与する場合は、その1回投与量は投与対象、対象臓器、症状、投与方法などによっても異なるが、例えば、注射剤の形では通常成人(60kgとして)においては、
 □□につき約0.01~20mg程度、好ましくは約0.1~20mg程度、より好ましく。
 □□につき約0.01~20mg程度、好ましくは約0.1~20mg程度、より好ましく。
 □□につき約0.01~20mg程度、好ましくは約0.1~20mg程度、より好ましく。
 □□につき約0.01~20mg程度、好ましくは約0.1~20mg程度、より好ましく。
 □□につき約0.01~20mg程度、好きしくは約0.1~20mg程度、より好ましく。
 □□につき約0.01~20mg程度、より好ましく。
 □□につき約0.01~20mg程度、好きしく。
- 10 一日につき約0.01~30mg程度、好ましくは約0.1~20mg程度、より好ましくは約0.1~10mg程度を静脈注射により投与するのが好都合である。他の動物の場合も、60kg当たりに換算した量を投与することができる。
 - (6) 本発明の蛋白質、その部分ペプチドまたはそれらの塩の定量

本発明の抗体は、本発明の蛋白質等を特異的に認識することができるので、被検液中の本 発明の蛋白質等の定量、特にサンドイッチ免疫測定法による定量などに使用することができ る。すなわち、本発明は、例えば、(i)本発明の抗体と、被検液および標識化蛋白質等と を競合的に反応させ、該抗体に結合した標識化蛋白質等の割合を測定することを特徴とする 被検液中の本発明の蛋白質等の定量法、

- (ii) 被検液と担体上に不溶化した本発明の抗体および標識化された本発明の抗体とを同時 20 あるいは連続的に反応させたのち、不溶化担体上の標識剤の活性を測定することを特徴とす る被検液中の本発明の蛋白質等の定量法を提供する。
 - 上記(ii)においては、一方の抗体が本発明の蛋白質等のN端部を認識する抗体で、他方の抗体が本発明の蛋白質等のC端部に反応する抗体であることが好ましい。

本発明の蛋白質等に対するモノクローナル抗体(以下、本発明のモノクローナル抗体と称 25 する場合がある)を用いて本発明の蛋白質等の測定を行なえるほか、組織染色等による検出 を行なうこともできる。これらの目的には、抗体分子そのものを用いてもよく、また、抗体

15

20

25

分子のF(ab') 2、Fab'、あるいはFab画分を用いてもよい。本発明の蛋白質等に対する抗体を用いる測定法は、特に制限されるべきものではなく、被測定液中の抗原量(例えば、蛋白質量)に対応した抗体、抗原もしくは抗体-抗原複合体の量を化学的または物理的手段により検出し、これを既知量の抗原を含む標準液を用いて作製した標準曲線より算出する測定法であれば、いずれの測定法を用いてもよい。例えば、ネフロメトリー、競合法、イムノメトリック法およびサンドイッチ法が好適に用いられるが、感度、特異性の点で、後述するサンドイッチ法を用いるのが特に好ましい。

標識物質を用いる測定法に用いられる標識剤としては、例えば、放射性同位元素、酵素、 蛍光物質、発光物質などが用いられる。放射性同位元素としては、例えば、〔125 I〕、 〔131 I〕、〔3H〕、〔14 C〕などが用いられる。上記酵素としては、安定で比活性 の大きなものが好ましく、例えば、βーガラクトシダーゼ、βーグルコシダーゼ、アルカリ フォスファターゼ、パーオキシダーゼ、リンゴ酸脱水素酵素などが用いられる。蛍光物質と しては、例えば、フルオレスカミン、フルオレッセンイソチオシアネートなどが用いられる 。発光物質としては、例えば、ルミノール、ルミノール誘導体、ルシフェリン、ルシゲニン などが用いられる。さらに、抗体あるいは抗原と標識剤との結合にビオチンーアビジン系を 用いることもできる。

抗原あるいは抗体の不溶化に当っては、物理吸着を用いてもよく、また通常、蛋白質あるいは酵素等を不溶化、固定化するのに用いられる化学結合を用いる方法でもよい。担体としては、例えば、アガロース、デキストラン、セルロースなどの不溶性多糖類、ポリスチレン、ポリアクリルアミド、シリコン等の合成樹脂、あるいはガラス等が用いられる。

サンドイッチ法においては不溶化した本発明のモノクローナル抗体に被検液を反応させ(1次反応)、さらに標識化した本発明のモノクローナル抗体を反応させ(2次反応)たのち、不溶化担体上の標識剤の活性を測定することにより被検液中の本発明の蛋白質量を定量することができる。1次反応と2次反応は逆の順序に行なっても、また、同時に行なってもよいし時間をずらして行なってもよい。標識化剤および不溶化の方法は前記のそれらに準じることができる。

15

20

また、サンドイッチ法による免疫測定法において、固相用抗体あるいは標識用抗体に用いられる抗体は必ずしも1種類である必要はなく、測定感度を向上させる等の目的で2種類以上の抗体の混合物を用いてもよい。

本発明のサンドイッチ法による本発明の蛋白質等の測定法においては、1次反応と2次反応に用いられる本発明のモノクローナル抗体は本発明の蛋白質等の結合する部位が相異なる抗体が好ましく用いられる。即ち、1次反応および2次反応に用いられる抗体は、例えば、2次反応で用いられる抗体が、本発明の蛋白質のC端部を認識する場合、1次反応で用いられる抗体は、好ましくはC端部以外、例えばN端部を認識する抗体が用いられる。

本発明のモノクローナル抗体をサンドイッチ法以外の測定システム、例えば、競合法、イムノメトリック法あるいはネフロメトリーなどに用いることができる。競合法では、被検液中の抗原と標識抗原とを抗体に対して競合的に反応させたのち、未反応の標識抗原と(F)と抗体と結合した標識抗原(B)とを分離し(B/F分離)、B,Fいずれかの標識量を測定し、被検液中の抗原量を定量する。本反応法には、抗体として可溶性抗体を用い、B/F分離をポリエチレングリコール、前記抗体に対する第2抗体などを用いる液相法、および、第1抗体として固相化抗体を用いるか、あるいは、第1抗体は可溶性のものを用い第2抗体として固相化抗体を用いる固相化法とが用いられる。

イムノメトリック法では、被検液中の抗原と固相化抗原とを一定量の標識化抗体に対して 競合反応させた後固相と液相を分離するか、あるいは、被検液中の抗原と過剰量の標識化抗 体とを反応させ、次に固相化抗原を加え未反応の標識化抗体を固相に結合させたのち、固相 と液相を分離する。次に、いずれかの相の標識量を測定し被検液中の抗原量を定量する。

また、ネフロメトリーでは、ゲル内あるいは溶液中で抗原抗体反応の結果、生じた不溶性 の沈降物の量を測定する。被検液中の抗原量が僅かであり、少量の沈降物しか得られない場 合にもレーザーの散乱を利用するレーザーネフロメトリーなどが好適に用いられる。

これら個々の免疫学的測定法を本発明の測定方法に適用するにあたっては、特別の条件、 25 操作等の設定は必要とされない。それぞれの方法における通常の条件、操作法に当業者の通 常の技術的配慮を加えて本発明の蛋白質またはその塩の測定系を構築すればよい。これらの

10

15

一般的な技術手段の詳細については、総説、成書などを参照することができる〔例えば、入江 寛編「ラジオイムノアッセイ〕(講談社、昭和49年発行)、入江 寛編「続ラジオイムノアッセイ〕(講談社、昭和54年発行)、石川栄治ら編「酵素免疫測定法」(医学書院、昭和53年発行)、石川栄治ら編「酵素免疫測定法」(第2版)(医学書院、昭和57年発行)、石川栄治ら編「酵素免疫測定法」(第3版)(医学書院、昭和62年発行)、「メソッズ・イン・エンジモノジー(Methods in ENZYMOLOGY)」Vol. 70(Immunochemical Techniques (Part A))、同書 Vol. 73(Immunochemical Techniques (Part B))、同書 Vol. 74(Immunochemical Techniques (Part C))、同書 Vol. 84(Immunochemical Techniques (Part E:Monoclonal Antibodies and General Immunoassay Methods))、同書 Vol. 121(Immunochemical Techniques (Part I:Hybridoma Technology and Monoclonal Antibodies))(以上、アカデミックプレス社発行)など参照〕。

以上のように、本発明の抗体を用いることによって、本発明の蛋白質またはその塩を感度 良く定量することができる。さらに、本発明の抗体を用いて本発明の蛋白質またはその塩を 定量することによって、各種疾病の診断をすることができる。

また、本発明の抗体は、体液や組織などの被検体中に存在する本発明の蛋白質等を検出するために使用することができる。また、本発明の蛋白質等を精製するために使用する抗体力ラムの作製、精製時の各分画中の本発明の蛋白質等の検出、被検細胞内における本発明の蛋白質の挙動の分析などのために使用することができる。

- 20 (7) 本発明のG蛋白質共役型蛋白質をコードするDNAを有する非ヒト動物の作製本発明のDNAを用いて、本発明の蛋白質等を発現するトランスジェニック非ヒト動物を作製することができる。非ヒト動物としては、哺乳動物(例えば、ラット、マウス、ウサギ、ヒツジ、ブタ、ウシ、ネコ、イヌ、サルなど)など(以下、動物と略記する)が挙げれるが、特に、マウス、ウサギなどが好適である。
- 25 本発明のDNAを対象動物に転移させるにあたっては、該DNAを動物細胞で発現させう るプロモーターの下流に結合した遺伝子コンストラクトとして用いるのが一般に有利である

10

15

20

25

。例えば、ウサギ由来の本発明のDNAを転移させる場合、これと相同性が高い動物由来の本発明のDNAを動物細胞で発現させうる各種プロモーターの下流に結合した遺伝子コンストラクトを、例えば、ウサギ受精卵へマイクロインジェクションすることによって本発明の蛋白質等を高産生するDNA転移動物を作出できる。このプロモーターとしては、例えば、

ウイルス由来プロモーター、メタロチオネイン等のユピキアスな発現プロモーターも使用し うるが、好ましくは脳で特異的に発現するNGF遺伝子プロモーターやエノラーゼ遺伝子プロモーターなどが用いられる。

受精卵細胞段階における本発明のDNAの転移は、対象動物の胚芽細胞および体細胞の全てに存在するように確保される。DNA転移後の作出動物の胚芽細胞において本発明の蛋白質等が存在することは、作出動物の子孫が全てその胚芽細胞及び体細胞の全てに本発明の蛋白質等を有することを意味する。遺伝子を受け継いだこの種の動物の子孫はその胚芽細胞および体細胞の全てに本発明の蛋白質等を有する。

本発明のDNA転移動物は、交配により遺伝子を安定に保持することを確認して、該DNA保有動物として通常の飼育環境で飼育継代を行うことができる。さらに、目的DNAを保有する雌雄の動物を交配することにより、導入遺伝子を相同染色体の両方に持つホモザイゴート動物を取得し、この雌雄の動物を交配することによりすべての子孫が該DNAを有するように繁殖継代することができる。

本発明のDNAが転移された動物は、本発明の蛋白質等が高発現させられているので、本 発明の蛋白質等に対するアゴニストまたはアンタゴニストのスクリーニング用の動物などと して有用である。

本発明のDNA転移動物を、組織培養のための細胞源として使用することもできる。例えば、本発明のDNA転移マウスの組織中のDNAもしくはRNAを直接分析するか、あるいは遺伝子により発現された本発明の蛋白質が存在する組織を分析することにより、本発明の蛋白質等について分析することができる。本発明の蛋白質等を有する組織の細胞を標準組織培養技術により培養し、これらを使用して、例えば、脳や末梢組織由来のような一般に培養困難な組織からの細胞の機能を研究することができる。また、その細胞を用いることにより

、例えば、各種組織の機能を高めるような医薬の選択も可能である。また、高発現細胞株があれば、そこから、本発明の蛋白質等を単離精製することも可能である。

本明細書および図面において、塩基やアミノ酸などを略号で表示する場合、IUPAC-IUB Commission on Biochemical Nomenclature による略号あるいは当該分野における慣用略号に基づくものであり、その例を下記する。またアミノ酸に関し光学異性体があり得る場合は、特に明示しなければし体を示すものとする。

DNA

: デオキシリボ核酸

c DNA

: 相補的デオキシリボ核酸

Α

: アデニン

10 T

5

: チミン

G

: グアニン

C

: シトシン

RNA

: リボ核酸

mRNA

:メッセンジャーリボ核酸

15 dATP

: デオキシアデノシン三リン酸

dTTP

: デオキシチミジン三リン酸

dGTP

: デオキシグアノシン三リン酸

dCTP

:デオキシシチジン三リン酸

ATP

:アデノシン三リン酸

20 EDTA

:エチレンジアミン四酢酸

SDS

:ドデシル硫酸ナトリウム

Gly

:グリシン

Ala

: アラニン

Va1

:バリン

25 Leu

:ロイシン

Ile

:イソロイシン

Ser

: セリン

Thr

:スレオニン

Суѕ

:システイン

Met

: メチオニン

5 Glu

:グルタミン酸

Asp

:アスパラギン酸

Lys

: リジン

Arg

: アルギニン

His

: ヒスチジン

10 Phe

: フェニルアラニン

Туr

: チロシン

Trp

: トリプトファン

Pro

:プロリン

Asn

: アスパラギン

15 Gln

:グルタミン

pGlu

: ピログルタミン酸

Мe

:メチル基

Εt

: エチル基

Bu

: ブチル基

20

Ρh

:フェニル基

TC

: チアゾリジン-4(R)-カルボキサミド基

また、本明細書中で繁用される置換基、保護基および試薬を下記の記号で表記

する。

Tos

: p-トルエンスルフォニル

25

CHO

: ホルミル

Bzl

:ベンジル

Cl , Bzl

:2,6-ジクロロベンジル

Bom

: ベンジルオキシメチル

Z

: ベンジルオキシカルポニル

C1-Z

: 2-クロロベンジルオキシカルボニル

5 Br-Z

: 2-プロモベンジルオキシカルボニル

Вос

: t - プトキシカルボニル

DNP

: ジニトロフェノール・

Trt

: トリチル

Bum

: t ープトキシメチル

10 Fmoc

: N-9-フルオレニルメトキシカルボニル

HOB t

:1-ヒドロキシベンズトリアゾール

HOOB t

: 3, 4-ジヒドロ-3-ヒドロキシ-4-オキソー

1, 2, 3 ーベンゾトリアジン

HONB

:1-ヒドロキシ-5-ノルボルネン-2,3-ジカルボキシイミド

15 DCC

:N、N'-ジシクロヘキシルカルボジイミド

本明細書の配列表の配列番号は、以下の配列を示す。

[配列番号:1]

本発明のヒト脳由来蛋白質のアミノ酸配列を示す。

[配列番号:2]

20 配列番号:1で表わされるアミノ酸配列を有する本発明のヒト脳由来蛋白質をコードする DNAの塩基配列を示す。

〔配列番号:3〕

本発明のヒト脳由来蛋白質のアミノ酸配列を示す。

〔配列番号:4〕

25 配列番号: 3で表わされるアミノ酸配列を有する本発明のヒト脳由来蛋白質をコードする DNAの塩基配列を示す。

[配列番号:5]

本発明のヒト脳由来蛋白質のアミノ酸配列を示す。

[配列番号:6]

配列番号:5で表わされるアミノ酸配列を有する本発明のヒト脳由来蛋白質をコードする DNAの塩基配列を示す。

後述の実施例1で得られた形質転換体エシェリヒア コリ (Escherichia coli) JM109 / pHK05006は、平成10年7月21日から通商産業省工業技術院生命工学工業技術研究所 (NIBH) に寄託番号FERM BP-6433として、平成10年7月8日から財団法人・発酵研究所 (IFO) に寄託番号IFO 16189として寄託されている。

後述の実施例2で得られた形質転換体エシェリヒア コリ(Escherichia coli) JM109
 /pHK05490は、平成10年8月7日から通商産業省工業技術院生命工学工業技術研究所(NIBH)に寄託番号FERM BP-6456として寄託されている。

後述の実施例3で得られた形質転換体エシェリヒア コリ (Escherichia coli) J M 1 0 9 / p H H O 2 6 3 1 は、平成1 0年1 0月6日から通商産業省工業技術院生命工学工業技術 研究所 (N I B H) に寄託番号FERM BP-6 5 4 0 として寄託されている。

実施例

20

以下に実施例を示して、本発明をより詳細に説明するが、これらは本発明の範囲を限定するものではない。なお、大腸菌を用いての遺伝子操作法は、モレキュラー・クローニング(Molecular cloning)に記載されている方法に従った。

実施例1

ヒト脳由来のG蛋白質共役型レセプター蛋白質の探索と塩基配列の決定 (1)

DNAリサーチ (DNA RESEARCH) 第4巻、第53-59頁 (1997年) に 記載の方法またはそれに準じた方法に基づいて得られたcDNAにコードされるアミノ酸配列に対して、既知の受容体の配列;特にヒトORF受容体配列を鋳型にしてホモロジーサー

チをしたところ、配列番号:1 (図1および図2中のアミノ酸配列) で表されるアミノ酸配列が相同性を示した。

次に配列番号:1 (図1および図2中のアミノ酸配列) でアミノ酸配列に相当するcDN Aを配列解析したところ、配列番号:2 (図1および図2中の塩基配列) のようになった。その疎水性プロットは図3のようになり、7回膜貫通型(G蛋白共役型) のレセプターをコードしていることが判明した。

さらに、配列番号: 2で表されるDNAを保持するプラスミドpHK05006をE. coli JM109に導入して E. coli JM109/pHK05006を得た。

10 実施例2

15

20

ヒト脳由来のG蛋白質共役型レセプター蛋白質の探索と塩基配列の決定 (2)

DNAリサーチ (DNA RESEARCH) 第4巻、第53-59頁 (1997年) に記載の方法またはそれに準じた方法に基づいて得られたcDNA [配列番号:4 (図7~図15中のDNA配列)] にコードされるアミノ酸配列に対して、既知の受容体の配列;特にヒトORF受容体配列を鋳型にしてホモロジーサーチをしたところ、配列番号:3 (図4および図5中HK05490で表されるのアミノ酸配列;図7~図15中のアミノ酸配列) で表されるアミノ酸配列が相同性を示した。

次に疎水性プロットを解析したところ、図6のようになり、7回膜貫通型(G蛋白共役型)のレセプターをコードしていることが判明した。また、配列番号:3で表されるアミノ酸配列で表される蛋白質は実施例1に記載の配列番号:1で表されるアミノ酸配列で表される蛋白質と高い相同性を示すことが確認された(図4)。

さらに、本発明の配列番号:4で表されるDNAを保持するプラスミドpHK05490を E. coli JM109に導入して E. coli JM109/pHK05490を得た。

25 実施例3

ヒト脳由来のG蛋白質共役型レセプター蛋白質の探索と塩基配列の決定 (1)

DNAリサーチ (DNA RESEARCH) 第4巻、第53-59頁 (1997年) に記載の方法またはそれに準じた方法に基づいて得られた c DNAにコードされるアミノ酸配列に対して、既知の受容体の配列;特にヒトORF受容体配列を鋳型にしてホモロジーサーチをしたところ、配列番号:5で表されるアミノ酸配列が相同性を示した。

次に配列番号:5でアミノ酸配列に相当するcDNAを配列解析したところ、配列番号:6のようになった。その疎水性プロットは図25のようになり、7回膜貫通型(G蛋白共役型)のレセプターをコードしていることが判明した。

さらに、配列番号: 6 で表されるDNAを保持するプラスミドpHH02631をE coli JM109に導入して E coli JM109/pHH02631を得た。

10

15

産業上の利用可能性

本発明の蛋白質、その部分ペプチドまたはそれらの塩、およびそれらをコードするDNAは、①リガンド(アゴニスト)の決定、②抗体および抗血清の入手、③組み替え型蛋白質の発現系の構築、④同発現系を用いたレセプター結合アッセイ系の開発と医薬品候補化合物のスクリーニング、⑤構造的に類似したリガンド・レセプターとの比較にもとづいたドラッグデザインの実施、⑥遺伝子診断におけるプローブやPCRプライマーの作成のための試薬、①トランスジェニック動物の作製または⑧遺伝子予防・治療剤等の医薬等として用いることができる。

20

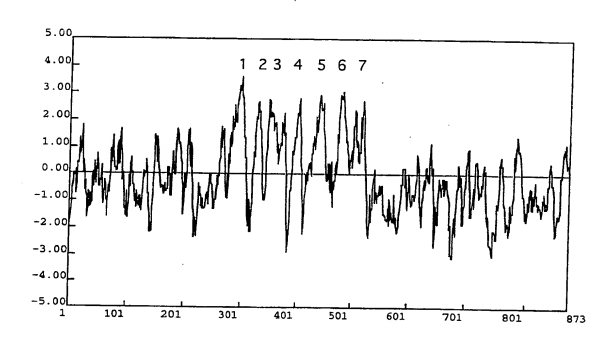
請求の範囲

- 1. 配列番号: 1、配列番号: 3または配列番号: 5で表わされるアミノ酸配列と同一もしくは実質的に同一のアミノ酸配列を含有することを特徴とする蛋白質またはその塩。
- 2. 請求項1記載の蛋白質の部分ペプチドまたはその塩。
- 5 3. 請求項1記載の蛋白質をコードする塩基配列を有するDNAを含有するDNA。
 - 4. 配列番号: 2、配列番号: 4または配列番号: 6で表される塩基配列を有する請求項3 記載のDNA。
 - 5. 請求項3記載のDNAを含有する組換えベクター。
 - 6. 請求項5記載の組換えベクターで形質転換された形質転換体。
- 10 7. 請求項6記載の形質転換体を培養し、請求項1記載の蛋白質を生成・蓄積せしめること を特徴とする請求項1記載の蛋白質またはその塩の製造法。
 - 8. 請求項1記載の蛋白質、請求項2記載の部分ペプチドまたはそれらの塩に対する抗体。
 - 9. 請求項1記載の蛋白質、請求項2記載の部分ペプチドまたはそれらの塩を用いることを特徴とする請求項1記載の蛋白質またはその塩に対するリガンドの決定方法。
- 10. 請求項1記載の蛋白質、請求項2記載の部分ペプチドまたはそれらの塩を用いること を特徴とするリガンドと請求項1記載の蛋白質またはその塩との結合性を変化させる化合物 またはその塩のスクリーニング方法。
 - 11. 請求項1記載の蛋白質、請求項2記載の部分ペプチドまたはそれらの塩を含有することを特徴とするリガンドと請求項1記載の蛋白質またはその塩との結合性を変化させる化合物またはその塩のスクリーニング用キット。
 - 12. 請求項10記載のスクリーニング方法または請求項11記載のスクリーニング用キットを用いて得られうる、リガンドと請求項1記載の蛋白質またはその塩との結合性を変化させる化合物またはその塩。
- 13. 請求項10記載のスクリーニング方法または請求項11記載のスクリーニング用キッ 25 トを用いて得られうる、リガンドと請求項1記載の蛋白質またはその塩との結合性を変化させる化合物またはその塩を含有してなる医薬。

- 14. 請求項3記載のDNAとハイストリンジェントな条件下でハイブリダイズするDNA
- 15. 請求項1記載の蛋白質をコードする塩基配列を含有するヌクレオチド。
- 16. 請求項1記載の蛋白質をコードする塩基配列と相補的な塩基配列の一部を含有してな
- 5 るヌクレオチド。

1	GCTGAACAGACAAGAAATCACTTGAATGCTGGGGACATCACCTACTCTGTCCGGGCCATG AlaGluGlnThrArgAsnHisLeuAsnAlaGlyAspIleThrTyrSerValArgAlaMet	60 20
	GACCAGCTGGTAGGCCTCCTAGATGTACAGCTTCGGAACTTGACCCCAGGTGGAAAAGAT AspGlnLeuValGlyLeuLeuAspValGlnLeuArgAsnLeuThrProGlyGlyLysAsp	120 40
	AGTGCTGCCCGGAGTTTGAACAAGGCAATGGTCGAGACAGTTAACAACCTCCTTCAGCCA SerAlaAlaArgSerLeuAsnLysAlaMetValGluThrValAsnAsnLeuLeuGlnPro	180 60
	CAAGCTTTGAATGCATGGAGAGACCTGACTACGAGTGATCAGCTGCGTGCG	240 80
	TTGCTTCATACTGTGGAGGAAAGTGCTTTTGTGCTGGCTG	300 100
	ATTGTCAGGGAGAATACAGACAATATTAAATTGGAAGTTGCAAGACTGAGCACAGAAGGA IleValArgGluAsnThrAspAsnIleLysLeuGluValAlaArgLeuSerThrGluGly	360 120
	AACTTAGAAGACCTAAAATTTCCAGAAAACATGGGCCATGGAAGCACTATCCAGCTGTCT AsnLeuGluAspLeuLysPheProGluAsnMetGlyHisGlySerThrIleGlnLeuSer	420 140
	GCAAATACCTTAAAGCAAAATGGCCGAAATGGAGAGATCAGAGTGGCCTTTGTCCTGTAT AlaAsnThrLeuLysGlnAsnGlyArgAsnGlyGluIleArgValAlaPheValLeuTyr	480 160
	AACAACTTGGGTCCTTATTTATCCACGGAGAATGCCAGTATGAAGTTGGGAACGGAAGCT AsnAsnLeuGlyProTyrLeuSerThrGluAsnAlaSerMetLysLeuGlyThrGluAla	540 180
541 181	TTGTCCACAAATCATTCTGTTATTGTCAATTCCCCTGTTATTACGGCAGCAATAAACAAA LeuSerThrAsnHisSerVallleValAsnSerProVallleThrAlaAlaIleAsnLys	600 200
601 201	GAGTTCAGTAACAAGGTTTATTTGGCTGATCCTGTGGTATTTACTGTTAAACATATCAAG GluPheSerAsnLysValTyrLeuAlaAspProValValPheThrValLysHisIleLys	660 220
	$\label{local_control_control} CAGTCAGAGGAAAATTTCAACCCTAACTGTTCATTTTGGAGCTACTCCAAGCGTACAATG\\ GlnSerGluGluAsnPheAsnProAsnCysSerPheTrpSerTyrSerLysArgThrMet.$	720 240
721 241	ACAGGTTATTGGTCAACACAAGGCTGTCGGCTCCTGACAACAAATAAGACACATACTACA ThrGlyTyrTrpSerThrGlnGlyCysArgLeuLeuThrThrAsnLysThrHisThrThr	780 260
261.	TGCTCTTGTAACCACCTAACAATTTTGCAGTACTGATGGCACATGTGGAAGTTAAGCAC CysSerCysAsnHisLeuThrAsnFheAlaValLeuMetAlaHisValGluValLysHis	840 280
281	AGTGATGCGGTCCATGACCTCCTTCTGGATGTGATCACGTGGGTTGGAATTTTGCTGTCC SerAspAlaValHisAspLeuLeuLeuAspValIleThrTrpValGlyIleLeuLeuSer	900 300
301	CTIGTTIGTCTCCTGATTTGCATCTTCACATTTTGCTTTTTCCGCGGGCTCCAGAGTGAC LeuValCysLeuLeuIleCysIlePheThrPheCysPhePheArgGlyLeuGlnSerAsp	960 320
321	CGTAACACCATCCACAAGAACCTCTGCATCAGTCTCTTTGTAGCAGAGCTGCTCTTCCTG ArgAsnThrIleHisLysAsnLeuCysIleSerLeuPheValAlaGluLeuLeuPheLeu	1020 340
341	ATTGGGATCAACCGAACTGACCAACCAATTGCCTGTGCTGTTTTCGCTGCCCTGTTACAT IleGlyIleAsnArgThrAspGlnProlleAlaCysAlaValPheAlaAlaLeuLeuHis	1080 360
361	TTCTTCTTCGCTGCCTTCACCTGGATGTTCCTCGAGGGGGTGCAGCTTTATATCATG PhePhePheLeuAlaAlaPheThrTrpMetPheLeuGluGlyValGlnLeuTyrIleMet	1140 380
1141 381	CTGGTGGAGGTTTTTGAGAGTGAACATTCACGTAGGAAATACTTTTATCTGGTCGGCTAT LeuValGluValPheGluSerGluHisSerArgArgLysTyrPheTyrLeuValGlyTyr	1200 400
1201 461	GGGATGCCTGCACTCATTGTGGCTGTCAGCTGCAGTAGACTACAGGAGTTATGGAACA GlyMetProAlaLeuIleValAlaValSerAlaAlaValAspTyrArgSerTyrGlyThr	1260 420
	GATAAAGTATGTTGGCTCCGACTTGACACCTACTTCATTTGGAGTTTTATAGGACCAGCA AspLysValCysTtpLeuArgLeuAspThrTyrFheIleTrpSerPheIleGlyProAla	1320 440
	ACTTTGATAATTATGCTTAATGTAATCTTCCTTGGGATTGCTTTATATAAAATGTTTCAT ThrLeullelleMetLeuAsnValllePheLeuGlylleAlaLeuTyrLysMetPheHis	1380 460
	CATACTGCTATACTGAAACCTGAATCAGGCTGTCTTGATAACATCAAGTCATGGGTTATA HisThrAlaIleLeuLysPrcGluSerGlyCysLeuAspAsnIleLysSerTrpVallle	1440 480
	GGTGCAATAGCTCTTCTCTCCCTATTAGGATTGACCTGGGCCTTTGGACTCATGTATATT GGTGCAATAGCTCTTCTCTCCCTATTAGGATTGACCTGGGCCTTTGGACTCATGTATATT Local and a concept and a concep	1500 500

1501 AATGAAAGCACAGTCATCATGGCCTATCTCTTCACCATTITCAATIC 501 AsnGluSerThrVallleMetAlaTyrLeuPheThrIlePheAsnSe	rLeuGlnGlyMet	520
1561 TTTATATTTATTTICCATTGTGTCCTACAGAAGAAGGTACGAAAAGA 521 PhellePhellePheHisCysValLeuGlnLysLysValArgLysGl	GTATGGGAAATGC	1620 540
1621 CTGCGAACACATTGCTGTAGTGGCAAAAGTACAGAGAGTTCCATTGG 541 LeuArgThrHisCysCysSerGlyLysSerThrGluSerSerIleGl	TTCAGGGAAAACA	1680 560
1681 TCTGGTTCTCGAACTCCTGGACGCTACTCCACAGGCTCACAGAGCCC 561 SerGlySerArgThrProGlyArgTyrSerThrGlySerGlnSerAr	AATCCGTAGAATG	1740 580
1741 TGGAATGACACGGTTCGAAAGCAGTCAGAGTCTTCCTTTATTACTGC 581 TrpAsnAspThrValArgLysGlnSerGluSerSerFhelleThrGl	PAGACATAAACAGT	1800 600
1801 TCAGCGTCACTCAACAGAGAGGGGCTTCTGAACAATGCCAGGGATAG 601 SerAlaSerLeuAsnArgGluGlyLeuLeuAsnAsnAlaArgAspTl	CAAGTGTCATGGAT	1860 620
1861 ACTCTACCACTGAATGGTAACCATGGCAATAGTTACAGCATTGCCAG 621 ThrLeuProLeuAsnGlyAsnHisGlyAsnSerTyrSerIleAlaSo	GCGGCGAATACCTG	1920 640
1921 AGCAACTGTGTGCAAATCATAGACCGTGGCTATAACCATAACGAGA 641 SerAsnCysValGlnIleIleAspArgGlyTyrAsnHisAsnGluT	CCCCCTAGAGAAA	1980 660
1981 AAGATTCTGAAGGAACTCACTTCCAACTATATCCCTTCTTACCTGA 661 LysIleLeuLysGluLeuThrSerAsnTyrIleProSerTyrLeuA	ACAACCATGAGCGC	2040 680
2041 TCCAGTGAACAGAACAGGAATCTGATGAACAAGCTGGTGAATAACC	TTGGCAGTGGAAGG euGlySerGlyArg	2100 700
2101 GAAGATGATGCCATTGTCCTGGATGATGCCACCTCGTTTAACCACG 701 GluAspAspAlaIleValLeuAspAspAlaThrSerPheAsnHisG	AGGAGAGTTTGGGC	2160 720
2161 CTGGAACTCATTCATGAGGAATCTGATGCTCCTTTGCTGCCCCCAA 721 LeuGluLeuIleHisGluGluSerAspAlaProLeuLeuProProA	AGAGTATACTCCACC ArgValTyrSerThr	2220 740
2221 GAGAACCACCAGCCACCATTATACCAGAAGGCGGATCCCCCAAC 741 GluAsnHisGlnProHisHisTyrThrArgArgArgIleProGln?	GACCACAGTGAGAGC AspHisSerGluSer	2280 760
2281 TTTTTCCCTTTGCTAACCAACGAGCACACAGAAGATCTCCAGTCAC 761 PhePheProLeuLeuThrAsnGluHisThrGluAspLeuGlnSerl	CCCCATAGAGACTCT ProHisArgAspSer	2340 780
2341 CTCTATACCAGCATGCCGACACTGGCTGGTGTGGCCGCCACAGAGAG 781 LeuTyrThrSerMetProThrLeuAlaGlyValAlaAlaThrGlu		2400 800
2401 ACCCAGACCGAACCCCCACCGGCCAAATGTGGTGATGCCGAAGAT 801 ThrGl::ThrGl::ProProProAlaLysCysGlyAspAlaGluAsp	GTTTACTACAAAAGC ValTyrTyrLysSer	2460 820
2461 ATGCCAAACCTAGGCTCCAGAAACCACGTCCATCAGCTGCATACT 621 MetProAsnLeuGlySerArgAsnHisValHisGlnLeuHisThr	TACTACCAGCTAGGT TyrTyrGlnLeuGly	2520 840
2521 CGCGGCAGCAGTGATGGATTTATAGTTCCTCCAAACAAAGATGGG 841 ArgGlySerSerAspGlyPheIleValProProAsnLysAspGly	ACCCCTCCCGAGGGA ThrProProGluGly	2580 860
2581 AGTTCAAAAGGACCGGCTCATTTGGTCACTAGTCTATAGAAGATG 661 SerSerLysGlyProAlaHisLeuValThrSerLeu***	BACACAGAAATTGGAA	2640 873
2641 CCAACAAAACTGCTAACACCTTGTTGACTGTTCTGAGTTGATATA 873		2700 873
2701 GTGTGTACTCCTAAATCTTTATGCTGTCCTCTAAAGACAAACACA		2760 973
2761 TTTTTTTTAATGGGATTTTTAGGTCAGCCCAGGGGAGAAAGATA 873		2820 873
2821 CTGTACCCCATCCTTTCTTGTCCTTTCCCCTTCAGATGGAGACT 873		2880 873
2881 CAAGATATGAAGAAAATGGCACTCATTGTGGCCTTGTTGAATTA 873		2940 673
2941 ACATCTCTGATGCTGTGTTACTAAAATTACAAGGACCTGCTTTT	TAAAAGGCCAGAACAA	3000 873



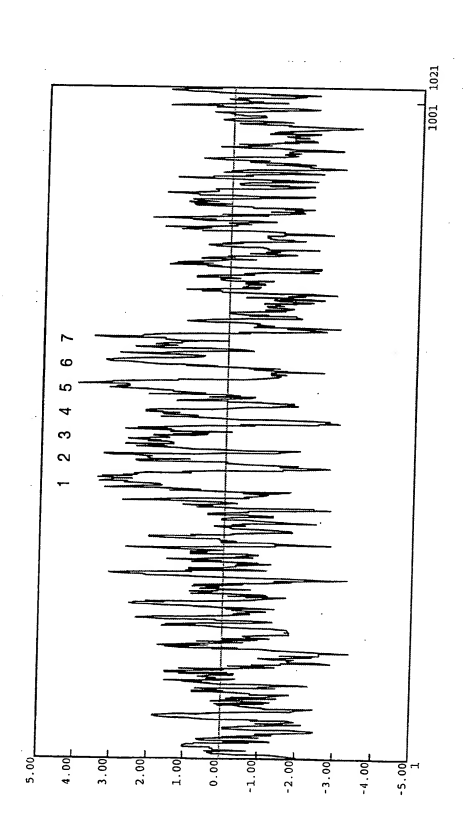
7

図 4

HK05006 HK05490 HX05006 HX05490 HK05006 HK05490 HK05006 HK05490 HK05006 HK05490 HK05006 HK05490 HK05490 HK05006 HK05006 HK05490 HK05006 HK05490 HK05490 **FIX05006** -----AEGTRNHLINAGDITYSVRAMDOLVGLLDVOLRNLTPGGKDSA AASLANELAKHTKGPVFAGDVSSSVRLMEOLVDILDAOLOELKESEKDSA MLTHTVEESAFVLADNLLKTDLVRENTDNIKLEVARLSTEGNLEDLKFPE MLLDTLEEGAFVLADNLLEPTRVSMPTENIVLEVAVLSTEGOIODFKFPL TOGCRILLTINKTHITOSCNHLINFAVLMAHVEY TOGCKLYDINKIRITCACSHLINFAILMAHREI ERPCPKGTRGTASYLCMISTGTWNPKGPDLSNCTSHWVNOLAOKIRSGEN NM-GHGSTIOLSANTLKONGRNGEIRVAFVLYMMLGPYLSTENASMKLGT GIKGAGSSIOLSANTVKONSRNGLAKLVEIIYRSLGOFLSTENATIKLGA ALSTNHSVIVNSPVITAAINKEFSNKVYLADPVVFTVKHIKOSEENFNP FIGRNSTIAVNSHVISVSINKE-SSRVXLTDPVLFTLPHIJ-DPDNYFNA KHSDAV HDLLLDVITW VG ILL SL VCLLICIFTFCFFRGLOSDR NTIHKNL AYKDG V HELLLTVITW VG I VISL VCLAICIFTFCFFRGLOSDR NTIHKNL LLFLIGIOKTYNOPIACAVFAALLHFFFLAAFTWMFLEGVQLY FIFLIGIDKTXYAIACPIFAGLLHFFFLAAFAWNCLEGVQLY SERSRRKYFYLVGYGMPALIMAVSAAVDYRSYGTDKVCWLRL SEYSRKKYYXVAGYLFPATVVGVSAAIDYKSYGTEKACWLHV TIKIPPITNIFPLPERFCEALDSKGIKWPOTORGMMY CSFWSYSKRTMTGYWS CSFWNYSERTMMGYWS S A V ىم ELL ۵, EVFE: EGSKGTKP CISLEYAE L V Σ z Z 223 339 179 301 233 58 1 101 £ 121 凹陷 ᅩᅜ

図 5 HK05490 HK05490 HK05006 HK05490 HX05006 HX05490 HX05006 HX05490 HK05006 HK05490 HK05006 HK05490 HK05490 HK05006 HK05006 HK05490 HK05490 RNHVH ---GH Y L S N C V O I I D R G Y N H N E T A L E K K I L K E L T S N Y I P S Y L N N H E R S S E Y - N D S V O V V D C G L S L N D T A F E K M I I S E L - - - - - - - - V H N N L R G S S RN LN N KLYNNY - - LGSGREDOAIVLDDATSFNHEESLGLELIHEESDAP HNLELTIPVKPYIGGSSSEDDAIVADASSIMHSDNPGLELHHKELEAP 1 S GNHGNSYS VIGAIALLCLLGLTWAFGIMYINESTVIMAYLFTIFNSLOGMFIFIFHCV VLGAFALLCLLGLTWSFGLLFINEETIVMAYLFTIENAFOGVFIFIFHCA RKEYGKCLR-THCCSCKSTESSIGSCKTSGSRTPGRYSTGSOSRI RKEYGKCFRHSYCCGGLPTESPHSSVKRASTTRTSARYSSGTOSRI PATLIIMUNVIFLGIALYKMFHHTAILKPESGCLDNIKSW PVTFIILLNIIFLVITLCKMVKHSNTLKPDSSRLENIKSW LLPPRYYSTENHOPHHYTRRIPODHSESEFPLLTNEHTEDLOSPHRD LIPORTHSLL-YQPO - - - - KKVKSEGTDSYVSOLTAEAEDHLOSPNRD AKCGDAEDVYYKSMPNLGS SRRSENEDIXYKSMPNLGA GHSLNNARDTSVMDTLPLNGHSLNNARDTSAMDTLPLN H H LHIYYOLGRGSSDGFIVPPNKDGTPPEGSSK-GPAHLVTS LOMCYOISRGNSDGYIIPINKEGCIPEGDVREGOMOLVIS PAK PSR VTTSTOTEPP -SPDMEEDLS • SAPVFNSP NWNDTVRKQSESSFI<u>I</u>GDIN MWNDTVRKOSESSFISGDIN ı , ŧ • , • ESV t ţ PYNTLLAETVVCNAP 1 NRNLMNKLYNN --AAT Y P ŧ k ۵, t 0 H > S R D TLAG רזן גנן SS DIYFIWS ASGEY I SMPT X X V R 0 0 X X MI 2 H H × u O **;**~ 23.5 289 289 634 738 782 934 45 45 58 58 523 578 699 610 748 833 833 479 88

7)



Ť

~	1 GAAGGAAGCAAAAGCAAAAACCACCTCCAGCAGTTTCTACAACCAAAATTCCACCTATA	90
H	1 GluGlySerLysGlyThrLysProProProAlaValSerThrThrLysIleProProIle	20
61	61 ACAAATATTTTTCCCCTGCCAGAGATTCTGTGAAGCATTAGACTCCAAGGGGATAAAG	120
77	zi iilasnilernerroleurrogiuargPheCysGluAlaLeuAspSerLysGlyIleLys	40
121	121 TGGCCTCAGACACAAAGGGGAATGATGGTTGAACGACCATGCCCTAAGGGGAACAAGAGGA	180
41	. TrpProGlnThrGlnArgGlyMetMetValGluArgProCysProLysGlyThrArgGly $$	09
181	181 ACTGCCTCATATCTCTGCATGATTTCCACTGGAACATGGAACCTAAGGGCCCCCGATCTT	240
61	61 ThrAlaSerTyrLeuCysMetIleSerThrGlyThrTrpAsnProLysGlyProAspLeu	. 08
241	241 AGCAACTGTACCTCACACTGGGTGAATCAGCTGGCTCAGAAGATCAGAAGGGGGAGAAAAT	300
81	SerAsnCysThrSerHisTrpValAsnGlnLeuAlaGlnLysIleArgSerGlyGluAsn	100
301	. GCTGCTAGTCTTGCCAATGAACTGGCTAAACATACCAAAGGGGCCAGTGTTTGCTGGGGAT	360
101	. AlaAlaSerLeuAlaAsnGluLeuAlaLysH1sThrLysGlyProValPheAlaGlyAsp	120
361	. GTAAGTICITCAGTGAGAITGATGGAGCAGTTGGTGGACATCCTTGATGCACAGCTGCAG	420
121	. ValSerSerValArgf.euMetGluGlnLeuValAspIleJeuAspAlaGlnLeuGln	140
421	421 GAACTGAAACCTAGTGAAAAAGATTCACCTGGACGCACTTAATTAA	:
,	THE PROPERTY OF THE PROPERTY O	480
141	GluLeuLysProSerGluLysAspSerAlaGlyArgSerTyrAsnLysLeuGlnLysArg	160

図 8

541	541 CCTGAAGCTTTGGAATCATGGAACATATGAATTCTTCTGAACAAGAGCACATACTGCAACA 181 ProglualaLeugluSerTrolysHisMetAspSarSarGluGlaalautemaalama	900
		7
601	601 ATGITACTCGATACAITGGAAGAAGGAGCITTTGTCCTAGCTGACAATCTTTTAGAACCA	999
201	201 MetLeuLeuAspThrfærGluGluGlyAlaPheValLeuAlaAspAsnLeuLeuGluPro	220
661	661 ACAAGGGTCTCAATGCCCACAGAAATAITGTCCTGGAAGTTGCCGTACTCAGTACAGAA	720
221	221 ThrargValSerMetProThrGluAsnIleValLeuGluValAlaValLeuSerThrGlu	240
721	721 GGACAGATCCAAGACTTTAAATTTCCTCTGGGCATCAAAGGAGGAGGAGGTCAATCCAA	780
241	241 GlyGlnIleGlnAspPheLysPheProLeuGlyIleLysGlyAlaGlySerSerlleGln	260
781	781 CTGTCCGCAAATACCGTCAAACAGAACAGCAGGAATGGGCTTGCAAAGTTGGTGTTCATC	840
261	261 LeuSerAlaAsnThrValLysGlnAsnSerArgAsnGlyLeuAlaLysLeuValPhelle	280
841	841 ATTTACCGGAGCCTGGGACAGTTCCTTAGTACAGAAAATGCAACCATTAAAGTGGGTGCT	900
281	281 IleTyrArgSerLeuGlyGlpPheLeuSerThrGluAsnAlaThrIleLysLeuGlyAla	300
901	901 GAITITIATITGGTGGTAATAGCACCATTGCAGTGCACGTCACGT	096
301	301 AspPhelleGlyArgAsnSerThrIleAlaValAsnSerH1sValIleSerValSerIle	320
961		1020

180

481 GAGNAGACATGCAGGGCTTACCTTAAGGCAATTGTTGACACAGTGGACAACCTTCTGAGA 161 GluLysThrCysArgAlaTyrLeuLysAlaIleValAspThrValAspAsnLeuLeuArg

7

480	461 ileglyileAspLysThrLysTyrAlaIleAlaCysProllePheAlaGlyLeuLeuHls	•
1440	1381 ATAGGCATTGATAAGACAAAATATGGGATTGCATGCCCAATATTTGCAGGACTTCTACAC	H
460	441 ArgAsnThrlleHisLysAsnLeuCysIleAsnLeuPhelleAlaGluPhellePheLeu	•
1380	1321 CGAAATACTAITCACAAGAACCITIGIATCAACCITITCAITGCTGAATITAITITTCCIA	ri
440	421 LeuvalCysLeuAlaIleCysIlePheThrPheCysPhePheArgGlyLeuGlnSerAsp	•
1320	1261 CITGITIGCCIGGCIAICIGCAICITCACCIICIGCITITICCGIGGCCIACAGAGIGAC	H
420	401 LysAspGlyValH1sGluLeuLeuLeuThrVallleThrTrpValGlyIleVallleSer	-
1260	1201 AAAGATGGCGTTCATGAATTACTTCTTACAGTCATCACCTGGGTGGG	+
400	381 CysAlaCysSerHisLeuThrAsnPheAlaIleLeuMetAlaHisArgGluIleAlaTyr	. •
1200	1141 TGTGCATGCAGCCACCTAACCAATTTTGCAATTCTCATGGCCCACAGGGAAATTGCATAT	r-i
380	361 MetGlyTyrTrpSerThrGlnGlyCysLysLeuValAspThrAsnLysThrArgThrThr	
1140	1081 AIGGGATATIGGICTACCCAGGGCIGCAAGCIGGIIGACACTAATAAAACTCGAACAACG	. ਜ
360	341 AspProAspAsnTyrPheAsnAlaAsnCysSerPheTrpAsnTyrSerGluArgThrMet	. •
1080	1021 GATCCTGACAATTATTTCAATGCAAACTGCTCCTTCTGGAACTACTCAGAGAGAACTATG	Ŧ
340	JZJ ASNLYSGIUSErSerArgValTyrLeuThrAspProValLeuPheThrLeuProHisIle	•

1441	TITTTCTTTTGGCAGCTTTTGCTTGGATGTGCCTAGAAGGTGTGCAGCTCTACCTAATG	1300
481	PhePhePheLeuAlaAlaPheAlaTrpMetCysLeuGluGlyValGlnLeuTyrLeuMet	500
4-2-2		
1501	TTAGTTGAAGTTTTTGAAAGTGAATATTCAAGGAAAAAATATTACTATGTTGCTGGTTAC	1560
501	LeuValGluValPheGluSerGluTyrSerArgLysLysTyrTyrTyrValAlaGlyTyr	520
34+		
1561	TIGTITOCTGCCACAGTGGTTGGAGTTTCAGCTGCTATTGACTATAAGAGCTATGGAACA	1620
521	LeuPheProAlaThrValValGlyValSerAlaAlaIleAspTyrLysSerTyrGlyThr	540
324		
1671	GAAAAAGCTTGCTGGCTTCATGTTGATAACTACTTTATATGGAGCTTCATTGGACCTGTT	1680
541	GluLysAlaCysTrpLeuHisValAspAsnTyrPheIleTrpSerPheIleGlyProVal	560
5.12		
1681	ACCITCATIATICIGCTAAATATTATCTTCTTGGTGATCACATTGTGCAAAATGGTGAAG	1740
561	ThrPheIleIleLeuLeuAsnIleIlePheLeuValIleThrLeuCysLysMetValLys	580
002		
1741	CATTCAAACACTTTGAAACCAGATTCTAGCAGGTTGGAAAACATTAAGTCTTGGGTGCTT	1800
581	HisSerAsnThrLeuLysProAspSerSerArgLeuGluAsnIleLysSerTrpValLeu	600
000		
1803	GCCCTTCCCTCTTCTCTCTCTTCTCCCCCCCCCTCCTTTTCTTCCTTTT	1860
601	GlyAlaPheAlaLeuLeuCysLeuLeuGlyLeuThrTrpSerPheGlyLeuLeuPheIle	620
701	. •-1	
186	AATGAGGAGACTATTGTGATGGCATATCTCTTCACTATATTTAATGCTTTCCAGGGAGTG	1920
621	AsnGluGluThrileValMetAlaTyrLeuPheThrilePheAsnAlaPheGlnGlyVal	640
UZ.	* AMAGAMATA TO THE TOTAL TO THE	
107	1 TYCATTTYCATCYYTCACTGTGCTCTCCAAAAGAAAGTACGAAAAGAATATGGCAAGTGC	1980
	PhotiePhetiePhetisCysAlaLeuGlnLysLysValArgLysGluTyrGlyLysCys	660

ð

9

図 11

1 2

98	961 argsergluasnIleTvrTvrfvsSerWetProAsnLeuGlyAlaGlyH1sGln	
294	2881 AGGAGTGAGAATGAGGACATTTACTATAAAAGCATGCCAAATCTTGGAGCTGGCCATCAG	
96	941 ArgAspSerProTyrProGluSerSerProAspMetGluGluAspLeuSerProSerArg	
288	2821 AGAGACTCTCCCTATCCGGAGAGCAGCCCTGACATGGAAGAAGAACTCTCTCCCTCC	
94	921 AlaGluAspHisLeuGlnSerProAsnArgAspSerLeuTyrThrSerMetProAsnLeu	
282	2761 GCIGAAGAICACCIACAGICCCCAACAGAGICICITITATACAAGCAIGCCCAAICIT	- *
92(901 ProGlnLysLysValLysSerGluGlyThrAspSerTyrValSerGlnLeuThrAlaGlu	
276	2701 CCCCAGAAGAAAGTGAAGTCCGAGGGAACTGACAGCTATGTCTCCCAACTGACAGAGAG	.,
900	881 HishisLysGluLeuGluAlaProLeuIleProGlnArgThrHisSerLeuLeuTyrGln	
270(2641 CATCACAAAGAACTCGAGGCACCACTTATTCCTCAGGGGACTCACTC	"4
880	861 AspAlaIleValAlaAspAlaSerSerLeuMetH1sSerAspAsnProGlyLeuGluLeu	
2640	2581 GATGCTATTGTGGCAGATGCTTCATCTTTAATGCACAGCGACAACCCAGGGCTGGAGCTC	2
860	841 HisAsnLeuGluLeuThrLeuProValLysProValIleGlyGlySerSerSerGluAsp	
2580	2521 CACAACCTCGAGCTCACGGTACCAGTCAAACCTGTGATTYGGAGGTAGCAGCAGTGAAGAT	7
840	821 PheGluLysMetIleIleSerGluLeuValHisAsnAsnLeuArgGlySerSerLysThr	
2520	2461 TITGAGAAATGATCATTTCAGAATTAGTGCACAACAACTTACGGGGCAGCAGCAAGACT	7

ń

.

2941	CTTCAGATGTGCTACCAGATCAGCAGGGGCAATAGTGATGGTTATATATA	3000
981	LeuGlnMetCysTyrGlnIleSerArgGlyAsnSerAspGlyTyrIleIleProIleAsn	1000
3001	3001 AAAGAAGGGTGTATTCCAGAAGGAGATGTTAGAGAAGGACAAATGCAGGTGGTTACAAGT	0,40,5
1001	1001 LysGluGlyCysIleProGluGlyAspValArgGluGlyGlnMetGlnLeuValThrSer	1020
3061	3061 CITTAATCATACAGCTAAGGAATTCCAAGGGCCACATGCGAGTATTAATAAATA	3120
1021	Leu***	1022
3121	3121 CCATTGGCCTGAGGCAGCTCCCTCAAACTCTGCTTGAAGAGATGACTCTTGACCTGTGGT	3180
1022		1022
3181	TCTCTGGTGTAAAAAAGATGACTGAACCTTGCAGTTCTGTGAATTTTTTATAAAACATACA	3240
1022		1022
3241	3241 AAAACITIGIATATACACAGAGTATACTAAAGTGAATIATTIGTTACAAAGAAAAAAGA	3300
1022		1022
3301	330] GCCAGCCAGCTATTTTA AGAITTCTCCTCTTTTAACACAAAAATTCTCACAAAAAAAAA	
1022	CONTROLL CONTROL C	3360
7707		1022
3361	3361 AAACITICCAGCCAITITIACIGCAGCAGICTGIGAACIAAAITIGTAAATAAAAAAAAAA	3420
1022		
7707		1022

3960	. TCFFTATTACTTACAFFTFAAAFFTFGCCAAAAGAACGFGFFFTFAFGGGGAGAAAC	3901
1022		1022
3900	. NOTICEMENT TO COLLICITE IN THE PARTICE OF THE CARLOTTERS.	1 6
4 9 1	3841 AGTITYTIACTICA TITITICA CITETICAL PRIVILA CITEMATIA III A. S. C. II. C.	3841
1022		1022
) ()		,
C T a C	3781 TGIGAAAAGCICITIGGITIGCACAIGITIATICAAATGITITITITITITITITITITITITITITITITITI	378
1022		1022
3780	3721 AITIGIGICCAACIGAATATAATIKTCAITAAAATAATTITIAAAGAGIGAAGAAATAT	3721
1022		1022
3720	3661 TCTCATGAAAAATGGCTAAAGAAATTATATTTTGTTCTATTGCTAGGGTAAAATAA	366]
1022		1022
3660	3601 CACTAGCAATCAAGCCACAGGCCTTATTCCATATGTTTCCTCAACTGTACAATGAACTAT	3601
1022		1022
3600	3541 TCAGITIGCAGITCACIGCAAAICITITAACAITAAGGCAAAGAITGAAAACAIGCITAAC	3543
1022		7707
3540	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	
3540	3481 AAAITITACIGTACCITACIDATICCIGACAAGACITIGGAAAAGCAGGAGAGAGATATITITAGA	348]
1022		1022
3480	l cattititigtaggectecattgtattatatacaagacgtaggefttaaaatectgtgggae	3421

1022	1022
3961 AAACTCTTTGAAGCCAGTTATGTCATGCCCTTGCACAAAGTGATGAAATCTAGAAAAGT 1022	4020 1022
4021 TGTGTGTCACCCCTGTTTATTCTTGAACAGAGGGCAAAGAGGGCACTGGGCACTTCTCAC 1022	4080
4081 AAACITICTAGTGAAAAAGGTGCCTATTCTTTTTAAAAAATAAATAA	4140 1022
4141 TATTACTCTTCCATATTCCTTCTGCCTATATTTAGTAATTTAATTTATTATGATAAAGT 1022	4200
4201 TCFAATGAAATGTAAATTGGGAAAATTCTGGFTTTTTTTTGACCTTTTGFGTAAA	4260 1022
4261 CCIGITAATAATGAGCCCATCACTAATATCCAGTGTAAAGTTTTAACACGTTTTGACAGTA	4320
4321 AATAAATGIGAATTITITCAAGT 1022	4343

	1				50
HK05006					
HK05490					
HH02631	MARLAAVLWN	LCVTAVLVTS	ATQGLSRAGL	PFGLMRRELA	CEGYPIELRC
	51				100
HK05006					
HK05490					
HH02631	PGSDVIMVEN	ANYGRTDDK I	CDADPFQMEN	VQCYLPDAFK	IMSQRCNNRT
	101				150
HK05006					
HK05490					
HH02631	QCVVVAGSDA	FPDPCPGTYK	YLEVQYDCVP	YKVEQKVFVC	PGTLQKVLEP
	151				200
HK05006					
HK05490					
HH02631	TSTHESEHQS	GAWCKDPLQA	GDRIYVMPWI	PYRTDTLTEY	ASWEDYVAAR
	201				250
HK05006					
HK05490					
HH02631	HTTTYRLPNR	VDGTGFVVYD	GAVFYNKERT	RNIVKYDLRT	RIKSGETVIN
	251				300
HK05006					
HK05490					
HH02631	TANYHDTSPY	RWGGKTDIDL	AVDENGLWVI	YATEGNNGRL	VVSQLNPYTL
•	301				350
UVOEDDE					
HK05006					
HK05490 HH02631	RFEGTWETGY	DKRSASNAFM	VCGVLYVLRS	VYVDDDSEAA	GNRVDYAFNT

	351				400
HK05006	-				
HK05490			·		
HH02631	NANREEPVSL	TFPNPYQFIS	SVDYNPRDNQ	LYVWNNYFVV	RYSLEFGPPD
	401				450
HK05006					
HK05490			***************************************		Е
HH02631	PSAGPATSPP	LSTTTTARPT	PLTSTASPAA	TTPLRRAPLT	THPVGAINQL
	451				500
HK05006					
HK05490	GSKGTKPPPA	VSTTKIPPIT	NIFPLPERFC	EALDSKGIKW	PQTQRGMMVE
HH02631	GPDLPPATAP	VPSTRRPPAP	NLHVSPELFC	EPREVRRVQW	PATQQGMLVE
	501				550
HK05006					
HK05490	RPCPKGTRGT	ASYLCMISTG	TWNPKGPDLS	NCTSHWVNQL	AQKIRSGENA
HH02631	RPCPKGTRGI	ASFQCLPALG	LWNPRGPDLS	NCTSPWVNQV	AQKIKSGENA
	551				600
HK05006	AEQ	TRNHLNAGDI	TYSVRAMDQL	VGLLDVQLRN	LTPGGKDSAA
HK05490	ASLANELAKH	TKGPVFAGDV	SSSVRLMEQL	VDILDAQLQE	LKPSEKDSAG
HH02631	ANIASELARH	TRGSIYAGDV	SSSVKLMEQL	LDILDAQLQA	LRPIERESAG
	601				650
HK05006	RSLN	KAM	VETVNNLLQP	QALNAWRDLT	
HK05490		KTCRAYLKAI			
HH02631	KNYNKMHKRE				
	651			<i>,</i>	700
HK05006	LLHTVEESAF	VIADNIIKTD	IVRENTONIK	I EVARI STEG	
	LLDTLEEGAF				
	LLDYLEEGAF				•
11102031	LLDVLEEGAF	LEADINAKELY	VI. FVVVENA A	LEVIVENIEG	AAMETALLAE

•	701				750
HK05006	NMGHGSTIQL	SANTLKQNGR	NGEIRVAFVL	YNNLGPYLST	ENASMKLGTE
HK05490	IKGAGSSIQL	SANTVKQNSR	NGLAKLVFII	YRSLGQFLST	ENATIKLGAD.
HH02631	EYPRKNSIQL	SAKTIKQNSR	NGVVKVVFIL	YNNLGLFLST	ENATVKLAGE
	751		,		800
HK05006	ALSTNHS	VIVNSPVITA	AINKEFSNKV	YLADPVVFTV	KHIKQSEENF
HK05490	FIGRNST	IAVNSHVISV	SINKE. SSRV	YLTDPVLFTL	PHI. DPDNYF
HH02631	AGPGGPGGAS	LVVNSQVIAA	SINKE. SSRV	FLMDPVIFTV	AHL. EDKNHF
	801				850
HK05006	NPNCSFWSYS	KRTMTGYWST	QGCRLLTTNK	THTTCSCNHL	TNFAVLMAHV
HK05490	NANCSFWNYS	ERTMMGYWST	QGCKLVDTNK	TRTTCACSHL	TNFAILMAHR
HH02631	NANCSFWNYS	ERSMLGYWST	QGCRLVESNK	THTTCACSHL	TNFAVLMAHR
•	851				900
HK05006				CIFTFCFFRG	
HK05490				CIFTFCFFRG	
HH02631	EI. YQGRINE	LLLSVITWVG	IVISLVCLAI	CISTFCFLRG	LQTDRNTIHK
	901				950
HK05006				ALLHFFFLAA	
HK05490				GLLHFFFLAA	
HH02631	NLCINLFLAE	LLFLVGIDKT	QYEIACPIFA	GLLHYFFLAA	FSWLCLEGVH
					1000
	951				1000
HK05006					SYGTDKVCWL
HK05490				VGVSAAIDYK	
HH02631	LYLLLVEVFE	SEYSRTKYYY	LGGYCFPALV	VGIAAAIDYR	SYGTEKACWL
	1001				1050
HK05006					PESGCLDNIK
HK05490	HVDNYFIWSF	IGPVTFIILL	NIIFLVITLC	KMVKHSNTLK	PDSSRLENIK
HH02631	RVDNYFIWSF	IGPVSFVIVV	NLVFLMVTLH	KMIRSSSVLK	PDSSRLDNIK

	1051				1100
HK05006	SWVIGAIALL	. CLLGLTWAFG	LMYINESTVI	MAYLFTIFNS	LOGMFIFIFH
HK05490	SWVLGAFALL	. CLLGLTWSFG	LLFINEETIV	MAYLFTIFNA	FQGVFIFIFH
HH02631	SWALGATALL	. FLLGLTWAFG	LLFINKESVV	MAYLFTTFNA	FQGVFIFVFH
	1101		•		1150
HK05006	CVLQKKVRKE	YGKCLR. THC	CSGKSTESSI	GSGKTSGSRT	PGRYSTGSQS
HK05490	CALQKKVRKE	YGKCFRHSYC	CGGLPTESPH	SSVKASTTRT	SARYSSGTQS
HH02631	CALQKKVHKE	YSKCLRHSYC	CIRSPPGGTH	GSLKTSAMRS	NTRYYTGTQS
	1151				1200
HK05006	RIRRMWNDTV	RKQSESSFIT	GDINSSASLN	REGLLN	
HK05490	RIRRMWNDTV	RKQSESSFIS	GDINSTSTLN	QGMTGNYLLT	NPLLRPHGTN
HH02631	RIRRMWNDTV	RKQTESSFMA	GDINSTPTLN	RGTMGNHLLT	NPVLQPRGGT
		•			
	1201				1250
HK05006				NARDTS	VMDTLPLNGN
HK05490	NPYNTLLAET	VVCNAPSAPV	FNSPGHSLN.	NARDTS	AMDTLPLNGN
HH02631	SPYNTLIAES	VGFNPSSPPV	FNSPGSYREP	KHPLGGREAC	GMDTLPLNGN
	1251				1300
HK05006		EYLSN. CVQI			
HK05490	FNNSYSLHKG	DY NDSVQV	VDCGLSLND.	TAFEKMIISE	LVHN NL
HH02631	FNNSYSLRSG	DFPPGDGGPE	PPRGRNLADA	AAFEKMIISE	LVHN NL
		•			
	1301				1350
HK05006	NNHERSSEQN	RNLMNKLVNN	LGSGREDDAI	VLDDATSFNH	EESLGLELIH
HK05490	RGSSKTHN	LELTLPVKPV	IGGSSSEDDA	IVADASSLMH	SDNPGLELHH
HH02631	RGSSSAAKGP	PPPEPPVPPV	PGGGGEE	EAGGPGG	ADRAEIELLY
	1351				1400
HK05006	EESDAPLLPP	RVYSTENHQP	HHYTRRRIPQ	DHSESFFPLL	TNEHTEDLQS
HK05490	KELEAPLIPQ	RTHSL	LYQPQKKVKS	EGTDSYVSQL	TAEAEDHLQS
HH02631	KALEEPLLLP	RAQSV	LYQSDL	DESESCTAED	GATSRPLSSP

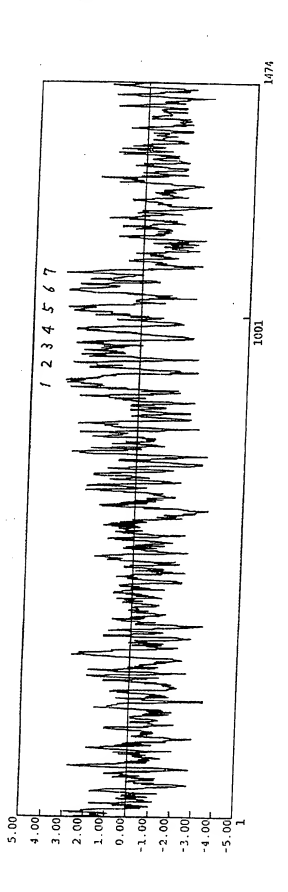
HK05006 HK05490 HH02631	PHRDSLYTSM PTLAGVAATE PNRDSLYTSM PNLRDSP. YE PGRDSLYASG ANLRDSPSYE	ESSPDMEEDL	SPSRRSE	NEDIYYKSM.
HK05006 HK05490 HH02631	1451 PNLGSRNHVH QLHTYYQLGI PNLGAGH QLQMCYQISI PALVARN PLQGYYQVRI	RGNSDGYIIPI	NKEGCIPEGD	VREGQMQLVT
HK05006 HK05490 HH02631	1501 SL SL SL			

TTTTTTTTTTTTTTCCTAATTTTTGGTCGGCGGCGGTGCTGGGCCAC	
GGGAAGGAAGGGACACGGAGGCCGCCCTCGTCCCGCCACCTCCTACCCGC	100
TTCCCCCCAGCCCCGGCTCCGGGAGATGTGCCGGGCGGGGGGCCCGGGTT	150
CGCCGAGCCGCAGGAGAGACACGCTGGGCCGACCCCAGAGAGGCGCTGGA	200
CAGGCTGGTGGTCCAGGCCGTGGTGCCTGCCAGGTGATGTGGGGCAAAGC	250
CCCCGCACAGGCCACTGAGAGCTCCGGACACGCACCCGGCTGCCACCAT	300
GGCCCGCCTAGCCGCAGTGCTCTGGAATCTGTGTGTCACCGCCGTCCTGG	350
TCACCTCGGCCACCCAAGGCCTGAGCCGGGCCGGGCTCCCGTTCGGGCTG	400
ATGCGCCGGGAGCTGGCGTGTGAAGGCTACCCCATCGAGCTGCGGTGCCC	450
CGGCAGCGACGTCATCATGGTGGAGAATGCCAACTACGGGCGCACGGACG	500
ACAAGATTTGCGATGCTGACCCTTTCCAGATGGAGAATGTGCAGTGCTAC	550
CTGCCGGACGCCTTCAAGATCATGTCACAGAGGTGTAACAACCGCACCCA	600
GTGCGTGGTCGCCGGCTCGGATGCCTTTCCTGACCCCTGTCCTGGGA	650
CCTACAAGTACCTGGAGGTGCAGTACGACTGTGTCCCCTACAAAGTGGAG	700
CAGAAAGTCTTCGTGTGCCCAGGGACCCTGCAGAAGGTGCTGGAGCCCAC	750
CTCGACACGAGTCAGAGCACCAGTCTGGCGCATGGTGCAAGGACCCGC	800
TGCAGGCGGGTGACCGCATCTACGTGATGCCCTGGATCCCCTACCGCACG	850
GACACACTGACTGAGTATGCCTCGTGGGAGGACTACGTGGCCGCCGCCA	900
CACCACCACCTACCGCCTGCCCAACCGCGTGGATGGCACAGGCTTTGTGG	950
TCTACGATGGTGCCGTCTTCTACAACAAGGAGCGCACGCGCAACATCGTC	1000
AAGTATGACCTACGGACGCGCATCAAGAGCGGGGAGACGGTCATCAATAC	1050
CGCCAACTACCATGACACCTCGCCCTACCGCTGGGGCGGAAAGACCGACA	1100
TTGACCTGGCGGTGGACGAGAACGGGCTGTGGGTCATCTACGCCACTGAG	1150
GGCAACAACGGGCGGCTGGTGGTGAGCCAGCTGAACCCCTACACACTGCG	1200
CTTTGAGGGCACGTGGGAGACGGGTTACGACAAGCGCTCGGCATCCAACG	1250
CCTTCATGGTGTGTGGGGTCCTGTACGTCCTGCGCTCCGTGTACGTGGAT	1300
GATGACAGCGAGGCGGCTGGCAACCGCGTGGACTATGCCTTCAACACCAA	1350
TGCCAACCGCGAGGAGCCTGTCAGCCTCACCTTCCCCAACCCCTACCAGT	1400
TCATCTCCTCCGTTGACTACAACCCTCGCGACAACCAGCTGTACGTCTGG	1450
AACAACTATTTCGTGGTGCGCTACAGCCTGGAGTTCGGGCCGCCCGACCC	1500
CAGTGCTGGCCCAGCCACTTCCCCACCCCTCAGCACGACCACCACAGCCA	1550
GGCCCACGCCCTCACCAGCACAGCCTCGCCGCAGCCACCACCCCGCTC	1600
CGCCGGGCACCCCTCACCACGCACCCAGTGGGTGCCATCAACCAGCTGGG	1650
ACCTGATCTGCCTCCAGCCACAGCCCCAGTCCCCAGCACCCGGCGGCCCC	1700
CAGCCCCGAATCTACACGTGTCCCCTGAGCTCTTCTGCGAGCCCCGAGAG	1750

	1000
GTACGGCGGTCCAGTGGCCGGCCACCCAGCAGGGCATGCTGGTGGAGAG	1800
GCCCTGCCCCAAGGGGACTCGAGGAATTGCCTCCTTCCAGTGTCTACCAG	1850
CCTTGGGGCTCTGGAACCCCCGGGGCCCTGACCTCAGCAACTGCACCTCC	1900
CCCTGGGTCAACCAGGTGGCCCAGAAGATCAAGAGTGGGGAGAACGCGGC	1950
CAACATCGCCAGCGAGCTGGCCCGACACACCCGGGGCTCCATCTACGCGG	2000
GGGACGTCTCCTCTGTGAAGCTGATGGAGCAGCTGCTGGACATCCTG	2050
GATGCCCAGCTGCAGCCCTGCGGCCCATCGAGCGCGAGTCAGCCGGCAA	2100
GAACTACAACAAGATGCACAAGCGAGAGAGAACTTGTAAGGATTATATCA	2150
AGGCCGTGGTGGAGACAGTGGACAATCTGCTCCGGCCAGAAGCTCTGGAG	2200
TCCTGGAAGGACATGAATGCCACGGAGCAGGTGCACACGGCCACCATGCT	2250
CCTCGACGTCCTGGAGGAGGGCGCCTTCCTGCTGGCCGACAATGTCAGGG	2300
AGCCTGCCCGCTTCCTGGCTGCCAAGGAGAACGTGGTCCTGGAGGTCACA	2350
GTCCTGAACACAGAGGGCCAGGTGCAGGAGCTGGTGTTCCCCCAGGAGGA	2400
GTACCCGAGAAAGAACTCCATCCAGCTGTCTGCCAAAACCATCAAGCAGA	2450
ACAGCCGCAATGGGGTGGTCAAAGTTGTCTTCATCCTCTACAACAACCTG	2500
GGCCTCTTCCTGTCCACGGAGAATGCCACAGTGAAGCTGGCCGGCGAAGC	2550
AGGCCCGGGTGGCCCTGGGGGCGCCTCTCTAGTGGTGAACTCACAGGTCA	2600
TCGCAGCATCCATCAACAAGGAGTCCAGCCGCGTCTTCCTCATGGACCCT	2650
GTCATCTTCACCGTGGCCCACCTGGAGGACAAGAACCACTTCAATGCTAA	2700
CTGCTCCTTCTGGAACTACTCGGAGCGTTCCATGCTGGGCTATTGGTCGA	2750
CCCAAGGCTGCCGCCTGGTGGAGTCCAACAAGACCCATACCACGTGTGCC	2800
TGCAGCCACCTCACCAACTTCGCTGTGCTCATGGCTCACCGTGAGATCTA	2850
CCAGGGCCGCATCAACGAGCTGCTGCTGTCGGTCATCACCTGGGTGGCA	2900
TTGTGATCTCCCTGGTCTGCTTGGCCATCTGCATCTCCACCTTCTGCTTC	2950
CTGCGGGGGCTGCAGACCGCAACACCATCCACAAGAACCTGTGCAT	3000
CAACCTCTTCCTGGCTGAGCTGCTCTTCCTGGTCGGGATCGACAAGACTC	3050
AGTATGAGATTGCCTGCCCCATCTTCGCCGGCCTGCTGCACTATTTCTTC	3100
CTGGCTGCCTTCTCCTGGCTGTGCCTGGAGGGCGTGCACCTCTACCTGCT	3150
ACTAGTGGAGGTGTTTGAGAGCGAGTATTCCCGCACCAAGTACTACC	3200
TGGGTGGCTACTGCTTCCCGGCCCTGGTGGTGGGCATCGCGGCTGCCATT	3250
GACTACCGCAGCTACGGCACCGAGAAGGCCTGCTGGCTCCGAGTGGACAA	3300
TTACTTCATCTGGAGTTTCATCGGGCCAGTCTCCTTCGTTATCGTGGTCA	3350
ACCTGGTGTTCCTCATGGTGACCCTGCACAAGATGATCCGAAGCTCATCT	3400
GTGCTCAAGCCCGACTCCAGCCGCCTGGACAACATTAAATCCTGGGCGCT	3450
GGGGGCCATCGCGCTGCTGTTCCTGCTGGGCCTCACCTGGGCTTTCGGCC	3500
addddddi ddi ddi ad i ad i ad add a ddi ad a dda a i ad a dda a	

	T00T0TT0.170.1.0.1.00.1.070.070.70.1.70.0.70.70.70.70.70.70.70.70.70.70.70.7	
	TCCTCTTCATCAACAAGGAGTCGGTGGTCATGGCCTATCTCTTCACCACC	3550
	TTCAACGCCTTCCAGGGGGTCTTCATCTTCGTCTTTCACTGCGCCTTACA	3600
	GAAGAAGGTGCACAAGGAGTACAGCAAGTGCCTGCGTCACTCCTACTGCT	3650
	GCATCCGCTCCCCACCCGGGGGCACTCACGGATCCCTCAAGACCTCAGCC	3700
	ATGCGAAGCAACACCCGCTACTACACAGGGACCCAGAGCCGAATTCGGAG	3750
	GATGTGGAATGACACTGTGAGGAAACAGACGGAGTCCTCCTTCATGGCGG	3800
	GTGACATCAACAGCACCCCACCCTGAACCGAGGTACCATGGGGAACCAC	3850
	CTGCTGACCAACCCCGTGCTGCAGCCCCGTGGGGGCACCAGTCCCTACAA	3900
	CACCCTCATCGCCGAGTCAGTGGGCTTCAATCCCTCCTCGCCCCCTGTCT	3950
	TCAACTCCCCAGGGAGCTACCGGGAACCCAAGCACCCCTTGGGAGGCCGG	4000
	GAAGCCTGTGGCATGGACACCCTGCCCCTGAACGGCAACTTCAATAACAG	4050
	TTACTCCTTGCGAAGTGGGGATTTCCCTCCCGGGGATGGGGGCCCTGAGC	4100
	CGCCCCGAGGCCGGAACCTAGCCGATGCGGCGGCCTTTGAGAAGATGATC	4150
	ATCTCAGAGCTGGTGCACAACAACCTGCGGGGGAGCAGCAGCGCGGCCAA	4200
	GGGCCCTCCACCGCCTGAGCCCCCTGTGCCACCTGTGCCAGGGGGGGG	4250
	GCGAGGAAGAGGCGGGCGGGCCCGGGGCCGAGATTGAA	4300
	CTTCTCTATAAGGCCCTGGAGGAGCCTCTGCTGCTGCCCCGGGCCCAGTC	4350
	GGTGCTGTACCAGAGCGATCTGGACGAGTCGGAGAGCTGCACGGCCGAGG	4400
	ACGGCGCCACCAGCCGGCCCCTCTCCTCCCCTCCTGGCCGGGACTCCCTC	4450
	TATGCCAGCGGGCCAACCTGCGGGACTCACCCTCCTACCCGGACAGCAG	4500
	CCCTGAGGGGCCCAGTGAGGCCCTGCCCCCACCCCCTCCCGCACCCCCCG	4550
	GCCCCCCGAAATCTACTACACCTCGCGCCCGCCAGCCCTGGTGGCCCGG	4600
	AATCCCCTGCAGGGCTACTACCAGGTGCGGCGTCCTAGCCACGAGGGCTA	4650
	CCTGGCAGCCCCAGGCCTTGAGGGGCCCAGGGCCCGATGGGGACGGCCAGA	4700
	TGCAGCTGGTCACCAGTCTCTGAGGGCACCTCATGGACCAGGGGCTGGTG	4750
:	GCCCAGGCCAGGGAGGGAACCCTGGGCAGGGCTCTGGTGGGAGAGGGAGA	4800
	CAGATGGAGGCAGTGGCTGGTGGGCCACTCTCTCCAGGTGCCCCTCAGCC	4850
	ATGGGCCCTACAGTCCCCTCAGGGGACTCTAACCTGGGGGCCTGAGGTGC	4900
	CAGGGTTCACAGACAGGGTTTCCCACCAGCCACCACGCACCAGCTCTATTT	4950
	GGGGGAAGTGTAGTGAGGAGGAGCCCAGAGGACCCCAGGGGAGTGAGGAG	5000
•	GGAGAACTTGGAAGGGTGCAGCCCACTTCCAGACTCTCCCCTCTCCCACC	5050
	CTTCTACCCTGTGAAGGGAAATGAGGGCTTTAGTTTCCTGGGCAGGGAGG	5100
	GGCAGCTTCTGAGGTTGCCAAAGGCCCCCACTGGATGGAACCTGTTAGCT	5150
	GCTCCTCTCCGCAGCCAGAAATGCTGCCGGCTGCACCCAGAGGGAGCAGT	5200
	GAGGCAGGACAGATGGACAGGTTCCTCCTGCGCTGTAATTCCCTGCTCCC	5250
	1224 227 227 227 207 407 407 407 407 407 407 407 407 407 4	2230

TGGAGACTGGGAAAAGGCCGCAGGGCAGGGGGGACTGGCGGTGGTGGCTG	5300
GTGGTTTAAAGGTTGAACTTTCTCTGAAGCTCCTTTCCCCTTGCTCTTGG	5350
TCCCTGCCCGCAAGCAAACCTGCCCCCTCTGCCTCCCAGTGCACCCAAT	5400
GACCCCCTCCCTTGGGGCGACTCCTGATGAAGCACAACTCCCCGCAGGGC	5450
CCCCAGCCCACAGGGGTGGCCATATTTGGGCAGTTCCCAGTCCTGTGGGC	5500
TCGGCTATCTGGGGAGCAGATTTTGGGTCTGGATCTCCCTGGGGAGTGGG	5550
TCCTGGGCTTGGATCTTTCCCTAGGGGGCCCTCTTACTCCTTCTCTC	5600
CTCCTCCTTCCCCATTGCTGTAAATATTTCAACGAAATGGAAAAGAAAAA	5650
AAAAAAGAC	5659



SEQUENCE LISTING

<110> Takeda Chemical Industries, Ltd.

<120> Novel G Protein Coupled Receptor Protein and Its Use

<130> A99137

<150> JP 10-207579

<151> 1998-07-23

<150> JP 10-225060

<151> 1998-08-07

<150> JP 10-284328

<151> 1998-10-06

<160> 6

⟨210⟩ 1

<211> 872

<212> PRT

<213> Human

<400> 1

Ala Glu Gln Thr Arg Asn His Leu Asn Ala Gly Asp Ile Thr Tyr Ser

1 5 10 15

Val Arg Ala Met Asp Gln Leu Val Gly Leu Leu Asp Val Gln Leu Arg

20 25 30

Asn Leu Thr Pro Gly Gly Lys Asp Ser Ala Ala Arg Ser Leu Asn Lys

35 40 45

Ala	Met	Val	Glu	Thr	Val	Asn	Asn	Leu	Leu	Gln	Pro	Gln	Ala	Leu	Asn
	50					55					60				
Ala	Trp	Arg	Asp	Leu	Thr	Thr	Ser	Asp	Gln	Leu	Arg	Ala	Ala	Thr	Met
65					70					75					80
Leu	Leu	His	Thr	Val	Glu	Glu	Ser	Ala	Phe	Val	Leu	Ala	Asp	Asn	Leu
				85					90					95	
Leu	Lys	Thr	Asp	Ile	Val	Arg	Glu	Asn	Thr	Asp	Asn	Ile	Lys	Leu	Glu
			100					.105					110		
Val	Ala	Arg	Leu	Ser	Thr	Glu	Gly	Asn	Leu	Glu	Asp	Leu	Lys	Phe	Pro
		115					120					125			
Glu	Asn	Met	Gly	His	Gly	Ser	Thr	Ile	Gln	Leu	Ser	Ala	Asn	Thr	Leu
	130					135					140				
Lys	Gln	Asn	Gly	Arg	Asn	Gly	Glu	Ile	Arg	Val	Ala	Phe	Val	Leu	Tyr
145					150					155					160
Asn	Asn	Leu	Gly	Pro	Tyr	Leu	Ser	Thr	Glu	Asn	Ala	Ser	Met	Lys	Leu
				165					170					175	
Gly	Thr	Glu	Ala	Leu	Ser	Thr	Asn	His	Ser	Val	Ile	Val	Asn	Ser	Pro
			180					185					190		
Val	Ile	Thr	Ala	Ala	Ile	Asn	Lys	Glu	Phe	Ser	Asn	Lys	Val	Tyr	Leu
		195					200					205			
Ala	Asp	Pro	Val	Val	Phe	Thr	Val	Lys	His	lle	Lys	Gln	Ser	Glu	Glu
	210					215					220				
Asn	Phe	Asn	Pro	Asn	Cys	Ser	Phe	Trp	Ser	Tyr	Ser	Lys	Arg	Thr	Met
225					230					235					240
Thr	Gly	Tyr	Trp	Ser	Thr	Gln	Gly	Cys	Arg	Leu	Leu	Thr	Thr	Asn	Lys
				245					250					255	

Thr	His	Thr	Thr	Cys	Ser	Cys	Asn	His	Leu	Thr	Asn	Phe	Ala	Val	Leu
			260					265					270		
Met	Ala	His	Val	Glu	Val	Lys	His	Ser	Asp	Ala	Val	His	Asp	Leu	Leu
		275					280					285			
Leu	Asp	Val	Ile	Thr	Trp	Val	Gly	Ile	Leu	Leu	Ser	Leu	Val	Cys	Leu
	290					295					300				
Leu	Ile	Cys	Ile	Phe	Thr	Phe	Cys	Phe	Phe	Arg	Gly	Leu	Gln	Ser	Asp
305					310					315					320
Arg	Asn	Thr	He	His	Lys	Asn	Leu	Cys	Ile	Ser	Leu	Phe	Val	Ala	Glu
				325					330					335	
Leu	Leu	Phe	Leu	Ile	Gly	Ile	Asn	Arg	Thr	Asp	Gln	Pro	Ile	Ala	Cys
			340					345					350		
Ala	Val	Phe	Ala	Ala	Leu	Leu	His	Phe	Phe	Phe	Leu	Ala	Ala	Phe	Thr
		355					360					365			
Trp	Met	Phe	Leu	Glu	Gly	Val	Gln	Leu	Tyr	Ile	Met	Leu	Val	Glu	Val
	370					375					380				
Phe	Glu	Ser	Glu	His	Ser	Arg	Δτσ	-			_		37 - 1	0.1	Tvr
385					501		ni g	Lys	Туг	Phe	Tyr	Leu	vai	Gly	•
					390	8	NI B	Lys	Tyr	Phe 395	Tyr	Leu	Val	GIY	400
Gly	Met	Pro	Ala		390					395					400
Gly	Met	Pro	Ala		390					395					400
	Me t Tyr			Leu 405	390 Ile	Val	Ala	Val	Ser 410	395 Ala	Ala	Val	Asp	Tyr 415	400 Arg
				Leu 405	390 Ile	Val	Ala	Val	Ser 410 Leu	395 Ala	Ala	Val	Asp	Tyr 415	400 Arg
Ser		Gly	Thr 420	Leu 405 Asp	390 Ile Lys	Val	Ala Cys	Val Trp 425	Ser 410 Leu	395 Ala Arg	Ala Leu	Val	Asp Thr 430	Tyr 415 Tyr	400 Arg Phe
Ser	Tyr	Gly	Thr 420 Phe	Leu 405 Asp	390 Ile Lys	Val	Ala Cys	Val Trp 425 Thr	Ser 410 Leu	395 Ala Arg	Ala Leu	Val	Asp Thr 430	Tyr 415 Tyr	400 Arg Phe
Ser	Tyr	Gly Ser 435	Thr 420 Phe	Leu 405 Asp	390 Ile Lys Gly	Val Val Pro	Ala Cys Ala 440	Val Trp 425 Thr	Ser 410 Leu Leu	395 Ala Arg	Ala Leu Ile	Val Asp Met	Asp Thr 430 Leu	Tyr 415 Tyr Asn	400 Arg Phe Val

Leu	Lys	Pro	Glu	Ser	Gly	Cys	Leu	Asp	Asn	Ile	Lys	Ser	Trp	Val	Ile
465					470					475					480
Gly	Ala	Ile	Ala	Leu	Leu	Cys	Leu	Leu	Gly	Leu	Thr	Trp	Ala	Phe	Gly
				485					490					495	
Leu	Met	Tyr	Ile	Asn	Glu	Ser	Thr	Val	Ile	Met	Ala	Tyr	Leu	Phe	Thr
			500					505					510		
Ile	Phe	Asn	Ser	Leu	Gln	Gly	Met	Phe.	Ile	Phe	Ile	Phe	His	Cys	Val
		515					520					525			
Leu	Gln	Lys	Lys	Val	Arg	Lys	Glu	Tyr	Gly	Lys	Cys	Leu	Arg	Thr	His
	530					535					540				
Cys	Cys	Ser	Gly	Lys	Ser	Thr	Glu	Ser	Ser	Ile	Gly	Ser	Gly	Lys	Thr
545					550					555					560
Ser	Gly	Ser	Arg	Thr	Pro	Gly	Arg	Tyr	Ser	Thr	Gly	Ser	Gln	Ser	Arg
				565					570					575	
Ile	Arg	۸ ~-	Mot	Trn	100	Acn	Thr	Val	A = ~	Lvs	Gln	Ser	C1		
	**** 8	Arg	MEL	пр	ASII	wah	1111	V & 1	AIR	D 3 5	V	561	GIU	Ser	Ser
	6	Arg	580	пр	ASII	ush	1111	585	, VI B	L, S	• • • • • • • • • • • • • • • • • • • •	501	590	Ser	Ser
Phe	Ile		580					585					590		
Phe			580					585					590		
	Ile	Thr 595	580 Gly	Asp	Ile	Asn	Ser 600	585 Ser	Ala	Ser	Leu	Asn 605	590 Arg	Glu	
	Ile	Thr 595	580 Gly	Asp	Ile	Asn	Ser 600	585 Ser	Ala	Ser	Leu	Asn 605	590 Arg	Glu	Gly
Leu	I le	Thr 595 Asn	580 Gly Asn	Asp Ala	lle Arg	Asn Asp 615	Ser 600 Thr	585 Ser Ser	Ala Val	Ser Met	Leu Asp 620	Asn 605 Thr	590 Arg Leu	Glu Pro	Gly Leu
Leu	lle Leu 610	Thr 595 Asn	580 Gly Asn	Asp Ala	lle Arg	Asn Asp 615	Ser 600 Thr	585 Ser Ser	Ala Val	Ser Met	Leu Asp 620	Asn 605 Thr	590 Arg Leu	Glu Pro	Gly Leu
Leu Asn 625	lle Leu 610	Thr 595 Asn Asn	580 Gly Asn His	Asp Ala Gly	Ile Arg Asn 630	Asn Asp 615 Ser	Ser 600 Thr	585 Ser Ser	Ala Val	Ser Met Ala 635	Leu Asp 620 Ser	Asn 605 Thr Gly	590 Arg Leu Glu	Glu Pro Tyr	Gly Leu Leu 640
Leu Asn 625	Leu 610 Gly	Thr 595 Asn Asn	580 Gly Asn His	Asp Ala Gly	Ile Arg Asn 630	Asn Asp 615 Ser	Ser 600 Thr	585 Ser Ser	Ala Val	Ser Met Ala 635	Leu Asp 620 Ser	Asn 605 Thr Gly	590 Arg Leu Glu	Glu Pro Tyr	Gly Leu Leu 640
Leu Asn 625 Ser	Leu 610 Gly	Thr 595 Asn Asn	580 Gly Asn His	Asp Ala Gly Gin 645	Ile Arg Asn 630 Ile	Asp 615 Ser	Ser 600 Thr Tyr	585 Ser Ser Arg	Ala Val Ile Gly 650	Ser Met Ala 635 Tyr	Leu Asp 620 Ser Asn	Asn 605 Thr Gly	590 Arg Leu Glu Asn	Glu Pro Tyr Glu 655	Gly Leu Leu 640 Thr

001	Tyr	Leu	Asn	Asn	His	Glu	Arg	Ser	Ser	Glu	Gln	Asn	Arg	Asn	Leu
		675					680					685			٠
Met	Asn	Lys	Leu	Val	Asn	Asn	Leu	Gly	Ser	Gly	Arg	Glu	Asp	Asp	Ala
	690					695					700				
Ile	Val	Leu	Asp	Asp	Ala	Thr	Ser	Phe	Asn	His	Glu	Glu	Ser	Leu	Gly
705					710					715					720
Leu	Glu	Leu	Ile	His	Glu	Glu	Ser	Asp	Ala	Pro	Leu	Leu	Pro	Pro	Arg
				725					730					735	
Val	Tyr	Ser	Thr	Glu	Asn	His	Gln	Pro	His	His	Tyr	Thr	Arg	Arg	Arg
			740					745					750		
Ile	Pro	Gln	Asp	His	Ser	Glu	Ser	Phe	Phe	Pro	Leu	Leu	Thr	Asn	Glu
		755					760					765			
His	Thr	Glu	Asp	Leu	Gln	Ser	Pro	His	Arg	Asp	Ser	Leu	Tyr	Thr	Ser
	770					775					780				
											100				
Met	Pro	Thr	Leu	Ala	Gly		Ala	Ala	Thr	Glu		Val	Thr	Thr	Ser
Me t 785	Pro	Thr	Leu	Ala	Gly 790		Ala	Ala	Thr	Glu 795		Val	Thr	Thr	Ser 800
785	Pro Gin				790	Val				795	Ser				800
785					790	Val				795	Ser				800
785 Thr	Gln	Thr	Glu	Pro 805	790 Pro	Val Pro	Ala	Lys	Cys 810	795 Gly	Ser Asp	Ala	Glu	Asp 815	800
785 Thr	Gln	Thr	Glu	Pro 805	790 Pro	Val Pro	Ala	Lys	Cys 810	795 Gly	Ser Asp	Ala	Glu	Asp 815	800 Val
785 Thr Tyr	Gln	Thr Lys	Glu Ser 820	Pro 805 Met	790 Pro	Val Pro Asn	Ala Leu	Lys Gly 825	Cys 810 Ser	795 Gly Arg	Ser Asp Asn	Ala His	Glu Val 830	Asp 815 His	800 Val Gln
785 Thr Tyr	Gln Tyr	Thr Lys	Glu Ser 820	Pro 805 Met	790 Pro	Val Pro Asn	Ala Leu	Lys Gly 825	Cys 810 Ser	795 Gly Arg	Ser Asp Asn	Ala His	Glu Val 830	Asp 815 His	800 Val Gln
785 Thr Tyr Leu	Gln Tyr	Thr Lys Thr 835	Glu Ser 820 Tyr	Pro 805 Met	790 Pro Pro Gln	Val Pro Asn Leu	Ala Leu Gly 840	Lys Gly 825 Arg	Cys 810 Ser Gly	795 Gly Arg Ser	Ser Asp Asn	Ala His Asp 845	Glu Val 830 Gly	Asp 815 His	800 Val Gln
785 Thr Tyr Leu	Gln Tyr His	Thr Lys Thr 835	Glu Ser 820 Tyr	Pro 805 Met	790 Pro Pro Gln	Val Pro Asn Leu	Ala Leu Gly 840	Lys Gly 825 Arg	Cys 810 Ser Gly	795 Gly Arg Ser	Ser Asp Asn	Ala His Asp 845	Glu Val 830 Gly	Asp 815 His	800 Val Gln
785 Thr Tyr Leu Val	Gln Tyr His	Thr Lys Thr 835 Pro	Glu Ser 820 Tyr Asn	Pro 805 Met Tyr	790 Pro Pro Gln	Val Pro Asn Leu Gly 855	Ala Leu Gly 840 Thr	Lys Gly 825 Arg	Cys 810 Ser Gly	795 Gly Arg Ser	Ser Asp Asn Ser	Ala His Asp 845	Glu Val 830 Gly	Asp 815 His	800 Val Gln

 $\langle 210 \rangle 2$

<211> 2616

<212> DNA

<213> Human

<400> 2

GCTGAACAGA CAAGAAATCA CTTGAATGCT GGGGACATCA CCTACTCTGT CCGGGCCATG 60 GACCAGCTGG TAGGCCTCCT AGATGTACAG CTTCGGAACT TGACCCCAGG TGGAAAAGAT AGTGCTGCCC GGAGTTTGAA CAAGGCAATG GTCGAGACAG TTAACAACCT CCTTCAGCCA 180 CAAGCTTTGA ATGCATGGAG AGACCTGACT ACGAGTGATC AGCTGCGTGC GGCCACCATG 240 TTGCTTCATA CTGTGGAGGA AAGTGCTTTT GTGCTGGCTG ATAACCTTTT GAAGACTGAC 300 ATTGTCAGGG AGAATACAGA CAATATTAAA TTGGAAGTTG CAAGACTGAG CACAGAAGGA 360 AACTTAGAAG ACCTAAAATT TCCAGAAAAC ATGGGCCATG GAAGCACTAT CCAGCTGTCT GCAAATACCT TAAAGCAAAA TGGCCGAAAT GGAGAGATCA GAGTGGCCTT TGTCCTGTAT 480 AACAACTTGG GTCCTTATTT ATCCACGGAG AATGCCAGTA TGAAGTTGGG AACGGAAGCT 540 TTGTCCACAA ATCATTCTGT TATTGTCAAT TCCCCTGTTA TTACGGCAGC AATAAACAAA 600 GAGTTCAGTA ACAAGGTTTA TTTGGCTGAT CCTGTGGTAT TTACTGTTAA ACATATCAAG 660 CAGTCAGAGG AAAATTTCAA CCCTAACTGT TCATTTTGGA GCTACTCCAA GCGTACAATG 720 ACAGGTTATT GGTCAACACA AGGCTGTCGG CTCCTGACAA CAAATAAGAC ACATACTACA 780 TGCTCTTGTA ACCACCTAAC AAATTTTGCA GTACTGATGG CACATGTGGA AGTTAAGCAC 840 AGTGATGCGG TCCATGACCT CCTTCTGGAT GTGATCACGT GGGTTGGAAT TTTGCTGTCC 900 CTTGTTTGTC TCCTGATTTG CATCTTCACA TTTTGCTTTT TCCGCGGGCT CCAGAGTGAC 960 CGTAACACCA TCCACAAGAA CCTCTGCATC AGTCTCTTTG TAGCAGAGCT GCTCTTCCTG 1020 ATTGGGATCA ACCGAACTGA CCAACCAATT GCCTGTGCTG TTTTCGCTGC CCTGTTTTCT 1080 TCTTCTTGGC TGCCTTCACC TGGATGTTCC TGGAGGGGGT GCAGCTTTAT ATACATCATG 1140 CTGGTGGAGG TTTTTGAGAG TGAACATTCA CGTAGGAAAT ACTTTTATCT GGTCGGCTAT 1200 GGGATGCCTG CACTCATTGT GGCTGTGTCA GCTGCAGTAG ACTACAGGAG TTATGGAACA

PCT/JP99/03909

GATAAAGTAT	GTTGGCTCCG	ACTTGACACC	TACTTCATTT	GGAGTTTTAT	AGGACCAGCA	1320
ACTTTGATAA	TTATGCTTAA	TGTAATCTTC	CTTGGGATTG	CTTTATATAA	AATGTTTCAT	1380
CATACTGCTA	TACTGAAACC	TGAATCAGGC	TGTCTTGATA	ACATCAAGTC	ATGGGTTATA	1440
GGTGCAATAG	CTCTTCTCTG	CCTATTAGGA	TTGACCTGGG	CCTTTGGACT	CATGTATATT	1500
AATGAAAGCA	CAGTCATCAT	GGCCTATCTC	TTCACCATTT	TCAATTCTCT	ACAGGGAATG	1560
TTTATATTTA	TTTTCCATTG	TGTCCTACAG	AAGAAGGTAC	GAAAAGAGTA	TGGGAAATGC	1620
CTGCGAACAC	ATTGCTGTAG	TGGCAAAAGT	ACAGAGAGTT	CCATTGGTTC	AGGGAAAACA	1680
TCTGGTTCTC	GAACTCCTGG	ACGCTACTCC	ACAGGCTCAC	AGAGCCGAAT	CCGTAGAATG	1740
TGGAATGACA	CGGTTCGAAA	GCAGTCAGAG	TCTTCCTTTA	TTACTGGAGA	CATAAACAGT	1800
TCAGCGTCAC	TCAACAGAGA	GGGGCTTCTG	AACAATGCCA	GGGATACAAG	TGTCATGGAT	1860
ACTCTACCAC	TGAATGGTAA	CCATGGCAAT	AGTTACAGCA	TTGCCAGCGG	CGAATACCTG	1920
AGCAACTGTG	TGCAAATCAT	AGACCGTGGC	TATAACCATA	ACGAGACCGC	CCTAGAGAAA	1980
AAGATTCTGA	AGGAACTCAC	TTCCAACTAT	ATCCCTTCTT	ACCTGAACAA	CCATGAGCGC	2040
TCCAGTGAAC	AGAACAGGAA	TCTGATGAAC	AAGCTGGTGA	ATAACCTTGG	CAGTGGAAGG	2100
GAAGATGATG	CCATTGTCCT	GGATGATGCC	ACCTCGTTTA	ACCACGAGGA	GAGTTTGGGC	2160
CTGGAACTCA	TTCATGAGGA	ATCTGATGCT	CCTTTGCTGC	CCCCAAGAGT	ATACTCCACC	2220
GAGAACCACC	AGCCACACCA	TTATACCAGA	AGGCGGATCC	CCCAAGACCA	CAGTGAGAGC	2280
TTTTTCCCTT	TGCTAACCAA	CGAGCACACA	GAAGATCTCC	AGTCACCCCA	TAGAGACTCT	2340
CTCTATACCA	GCATGCCGAC	ACTGGCTGGT	GTGGCCGCCA	CAGAGAGTGT	TACCACCAGC	2400
ACCCAGACCG	AACCCCCACC	GGCCAAATGT	GGTGATGCCG	AAGATGTTTA	CTACAAAAGC	2460
ATGCCAAACC	TAGGCTCCAG	AAACCACGTC	CATCAGCTGC	ATACTTACTA	CCAGCTAGGT	2520
CGCGGCAGCA	GTGATGGATT	TATAGTTCCT	CCAAACAAAG	ATGGGACCCC	TCCCGAGGGA	2580
AGTTCAAAAG	GACCGGCTCA	TTTGGTCACT	AGTCTA			2616

<210> 3

<211> 1021

<212> PRT

> Hu	ıman													
> 3														-
Gly	Ser	Lys	Gly	Thr	Lys	Pro	Pro	Pro	Ala	Val	Ser	Thr	Thr	Lys
			5					10					15	
Pro	Pro	He	Thr	Asn	Ile	Phe	Pro	Leu	Pro	Glu	Arg	Phe	Cys	Glu
		20					25					30		
Leu	Asp	Ser	Lys	Gly	Ile	Lys	Trp	Pro	Gln	Thr	Gln	Arg	Gly	Met
	35					40					45			
Val	Glu	Arg	Pro	Cys	Pro	Lys	Gly	Thr	Arg	Gly	Thr	Ala	Ser	Tyr
50					5 5					60				
Cys	Met	lle	Ser	Thr	Gly	Thr	Trp	Asn	Ьťо	Lys	Gly	Pro	Asp	Leu
				70					75					80
Asn	Cys	Thr	Ser	His	Trp	Val	Asn	Gln	Leu	Ala	Gln	Lys	Ile	Arg
			85					90					95	
Gly	Glu	Asn	Ala	Ala	Ser	Leu	Ala	Asn	Glu	Leu	Ala	Lys	His	Thr
		100					105					110		
Gly	Pro	Val	Phe	Ala	Gly	Asp	Val	Ser	Ser	Ser	V-a l	Arg	Leu	Met
	115					120					125			
Gln	Leu	Val	Asp	Ile	Leu	Asp	Ala	Gln	Leu	Gln	Glu	Leu	Lys	Pro
130					135					140				
Glu	Lys	Asp	Ser	Ala	Gly	Arg	Ser	Tyr	Asn	Lys	Leu	Gln	Lys	Arg
				150					155					160
Lys	Thr	Cys	Arg	Ala	Tyr	Leu	Lys	Ala	He	Val	Asp	Thr	Val	Asp
			165					170					175	
Leu	Leu	Arg		Glu	Ala	Leu	Glu		Trp	Lys	His	Met		Ser
										•				
	S 3 Gly Pro Leu Val 50 Cys Asn Gly Gln 130 Glu Lys	Gly Ser Pro Pro Leu Asp 35 Val Glu 50 Cys Met Asn Cys Gly Glu Gly Pro 115 Gln Leu 130 Glu Lys Lys Thr	S 3 Gly Ser Lys Pro Pro Ile 20 Leu Asp Ser 35 Val Glu Arg 50 Cys Met Ile Asn Cys Thr Gly Glu Asn 100 Gly Pro Val 115 Gln Leu Val 130 Glu Lys Asp Lys Thr Cys	Sa Ser Lys Gly Ser Lys Gly Ser Lys Ser Cys Thr Ser Ser	Sa Ser Lys Gly Thr 5 Pro Pro Ile Thr Asn 20 Leu Asp Ser Lys Gly 35 Val Glu Arg Pro Cys 50 Cys Met Ile Ser Thr 70 Asn Cys Thr Ser His 85 Gly Glu Asn Ala Ala 100 Gly Pro Val Phe Ala 115 Gln Leu Val Asp Ile 130 Glu Lys Asp Ser Ala 150 Lys Thr Cys Arg Ala 165 Leu Leu Arg Pro Glu 165 Arg Arg Pro Pro	Ser Lys Gly Thr Lys 5 Pro Pro Ile Thr Asn Ile 20 Leu Asp Ser Lys Gly Ile 35 Val Glu Arg Pro Cys Pro 55 Cys Met Ile Ser Thr Gly 70 Asn Cys Thr Ser His Trp 85 Gly Glu Asn Ala Ala Ser 100 Gly Pro Val Phe Ala Gly 115 Gln Leu Val Asp Ile Leu 130 135 Glu Lys Asp Ser Ala Gly 150 Lys Thr Cys Arg Ala Tyr 165 Leu Leu Arg Pro Glu Ala Chy Chy	Ser Lys Gly Thr Lys Pro 5 Pro Pro Ile Thr Asn Ile Phe 20 Leu Asp Ser Lys Gly Ile Lys 40 Val Glu Arg Pro Cys Pro Lys 50 Cys Met Ile Ser Thr Gly Thr 70 Asn Cys Thr Ser His Trp Val 85 Gly Glu Asn Ala Ala Ser Leu 100 Gly Pro Val Phe Ala Gly Asp 115 120 Gln Leu Val Asp Ile Leu Asp 130 Glu Lys Asp Ser Ala Gly Arg 150 Lys Thr Cys Arg Ala Tyr Leu 165 Leu Leu Arg Pro Glu Ala Leu Leu 165 Leu Leu Arg Pro Glu Ala Leu Leu 165 Leu Leu Arg Pro Glu Ala Leu Leu 165 Leu Leu Arg Pro Glu Ala Leu Leu 165 Leu Leu Arg Pro Glu Ala Leu Leu 165 Leu Leu Arg Pro Glu Ala Leu Leu 165 Leu Leu Arg Pro Glu Ala Leu Leu 165 Leu Leu Arg Pro Glu Ala Leu Leu 165 Leu Leu Arg Pro Glu Ala Leu Leu 165 Leu Leu Arg Pro Glu Ala Leu Leu 165 Leu Leu Arg Pro Glu Ala Leu Leu 165 Leu Leu Arg Pro Glu Ala Leu Leu 165 Leu Leu Arg Pro Glu Ala Leu Leu 165 Leu Leu Arg Pro Glu Ala Leu Leu 165 Leu Leu Arg Pro Glu Ala Leu Leu 165 Leu Leu Arg Pro Glu Ala Leu Leu 165 Leu Leu Arg Pro Glu Ala Leu Leu 165 Leu Leu Arg Pro Glu Ala Leu Leu 165 Leu Leu Arg Pro Glu Ala Leu Leu Arg Pro Ala A	Soly Ser Lys Gly Thr Lys Pro Pro Pro Pro Ile Thr Asn Ile Phe Pro Pro Pro Lys Gly Ile Lys Trp Leu Asp Ser Lys Gly Ile Lys Trp Val Glu Arg Pro Cys Pro Lys Gly Cys Met Ile Ser Thr Gly Thr Trp Cys Met Ile Ser Thr Gly Thr Trp Asn Cys Thr Ser His Trp Val Asn Asn Cys Thr Ser His Trp Val Asn Gly Glu Asn Ala Ala Ser Leu Asp Val Ile Pro Val Asp Ile Leu Asp Ala Ile Ile Ile Arg Arg Arg Arg <td< td=""><td> S S S S S S S S S S</td><td> S S S S S S S S S S</td><td> S S S S S S S S S S</td><td> S S S S S S S S S S</td><td> S</td><td> S S S S S S S S S S</td></td<>	S S S S S S S S S S	S S S S S S S S S S	S S S S S S S S S S	S S S S S S S S S S	S	S S S S S S S S S S

Ser	Glu	Gln	Ala	His	Thr	Ala	Thr	Met	Leu	Leu	Asp	Thr	Leu	Glu	Glu
		195					200					205			-
Gly	Ala	Phe	Val	Leu	Ala	Asp	Asn	Leu	Leu	Glu	Pro	Thr	Arg	Val	Ser
	210					215					220				
Met	Pro	Thr	Glu	Asn	He	Val	Leu	Glu	Val	Ala	Val	Leu	Ser	Thr	Glu
225					230					235					240
Gly	Gln	Ile	Gln	Asp	Phe	Lys	Phe	Pro	Leu	Gly	Ile	Lys	Gly	Ala	Gly
				245					250					255	
Ser	Ser	Ile	Gln	Leu	Ser	Ala	Asn	Thr	Val	Lys	Gln	Asn	Ser	Arg	Asn
			260					265					270		
Gly	Leu	Ala	Lys	Leu	Val	Phe	He	Ile	Tyr	Arg	Ser	Leu	Gly	Gln	Phe
		275					280					285			
Leu	Ser	Thr	Glu	Asn	Ala	Thr	Ile	Lys	Leu	Gly	Ala	Asp	Phe	Ile	Gly
	200					005									
	290					295					300				
Arg		Ser	Thr	Ile	Ala		Asn	Ser	His	Val		Ser	Val	Ser	lle
Arg		Ser	Thr	Ile	Ala 310		Asn	Ser	His	Val 315		Ser	Val	Ser	11e 320
305	Asn			Ile Ser	310	Val				315	He				320
305	Asn				310	Val				315	He				320
305 Asn	Asn Lys	Glu	Ser	Ser	310 Arg	Val	Tyr	Leu	Thr 330	315 Asp	Ile Pro	Val	Leu	Phe 335	320 Thr
305 Asn	Asn Lys	Glu	Ser	Ser 325	310 Arg	Val	Tyr	Leu	Thr 330	315 Asp	Ile Pro	Val	Leu	Phe 335	320 Thr
305 Asn Leu	Asn Lys Pro	Glu His	Ser Ile 340	Ser 325	310 Arg Pro	Val Val	Tyr Asn	Leu Tyr 345	Thr 330 Phe	315 Asp Asn	Ile Pro Ala	Val Asn	Leu Cys 350	Phe 335 Ser	320 Thr Phe
305 Asn Leu	Asn Lys Pro	Glu His	Ser Ile 340	Ser 325 Asp	310 Arg Pro	Val Val	Tyr Asn	Leu Tyr 345	Thr 330 Phe	315 Asp Asn	Ile Pro Ala	Val Asn	Leu Cys 350	Phe 335 Ser	320 Thr Phe
305 Asn Leu Trp	Asn Lys Pro	Glu His Tyr 355	Ser Ile 340 Ser	Ser 325 Asp	310 Arg Pro	Val Asp	Tyr Asn Met 360	Leu Tyr 345 Met	Thr 330 Phe Gly	315 Asp Asn Tyr	Ile Pro Ala Trp	Val Asn Ser 365	Leu Cys 350 Thr	Phe 335 Ser Gln	320 Thr Phe Gly
305 Asn Leu Trp	Asn Lys Pro	Glu His Tyr 355	Ser Ile 340 Ser	Ser 325 Asp Glu	310 Arg Pro	Val Asp	Tyr Asn Met 360	Leu Tyr 345 Met	Thr 330 Phe Gly	315 Asp Asn Tyr	Ile Pro Ala Trp	Val Asn Ser 365	Leu Cys 350 Thr	Phe 335 Ser Gln	320 Thr Phe Gly
305 Asn Leu Trp	Asn Lys Asn Lys 370	Glu His Tyr 355 Leu	Ser Ile 340 Ser Val	Ser 325 Asp Glu	310 Arg Pro Arg	Val Val Asp Thr Asn 375	Tyr Asn Met 360 Lys	Leu Tyr 345 Met	Thr 330 Phe Gly	315 Asp Asn Tyr	Pro Ala Trp Thr 380	Val Asn Ser 365 Cys	Cys 350 Thr	Phe 335 Ser Gln Cys	320 Thr Phe Gly Ser

Lys	Asp	Gly	Val	His	Glu	Leu	Leu	Leu	Thr	Val	Ile	Thr	Trp	Val	Gly
				405					410					415	
Ile	Val	Ile	Ser	Leu	Val	Cys	Leu	Ala	Ile	Cys	Ile	Phe	Thr	Phe	Cys
			420					425					430		
Phe	Phe	Arg	Gly	Leu	Gln	Ser	Asp	Arg	Asn	Thr	Ile	His	Lys	Asn	Leu
		435					.440					445			
Cys	Ile	Asn	Leu	Phe	Ile	Ala	Glu	Phe	Ile	Phe	Leu	Ile	Gly	Ile	Asp
	450					455					460				
Lys	Thr	Lys	Tyr	Ala	He	Ala	Cys	Pro	Ile	Phe	Ala	Gly	Leu	Leu	His
465					470					475					480
Phe	Phe	Phe	Leu	Ala	Ala	Phe	Ala	Trp	Met	Cys	Leu	Glu	Gly	Val	Gln
				485					490					495	
Leu	Tyr	Leu	Met	Leu	Val	Glu	Val	Phe	Glu	Ser	Glu	Tyr	Ser	Arg	Lys
			500					505					510		
			000					000					010		
Lys	Tyr	Tyr		Val	Ala	Gly	Tyr		Phe	Pro	Ala	Thr	Val	Val	Gly
Lys	Tyr	Tyr 515		Val	Ala	Gly	Tyr 520		Phe	Pro	Ala	Thr 525		Val	Gly
		515	Tyr				520	Leu				525			
		515	Tyr				520	Leu				525	Val		
Val	Ser 530	515 Ala	Tyr Ala	Ile	Asp	Tyr 535	520 Lys	Leu Ser	Tyr	Gly	Thr 540	525 Glu	Val	Ala	Cys
Val	Ser 530	515 Ala	Tyr Ala	Ile	Asp	Tyr 535	520 Lys	Leu Ser	Tyr	Gly	Thr 540	525 Glu	Val Lys	Ala	Cys
Val Trp 545	Ser 530 Leu	515 Ala His	Tyr Ala Val	lle Asp	Asp Asn 550	Tyr 535 Tyr	520 Lys Phe	Leu Ser Ile	Tyr Trp	Gly Ser 555	Thr 540 Phe	525 Glu Ile	Val Lys	Ala Pro	Cys Val 560
Val Trp 545	Ser 530 Leu	515 Ala His	Tyr Ala Val	lle Asp	Asp Asn 550	Tyr 535 Tyr	520 Lys Phe	Leu Ser Ile	Tyr Trp	Gly Ser 555	Thr 540 Phe	525 Glu Ile	Val Lys Gly	Ala Pro	Cys Val 560
Val Trp 545 Thr	Ser 530 Leu Phe	515 Ala His	Tyr Ala Val	Ile Asp Leu 565	Asp Asn 550 Leu	Tyr 535 Tyr Asn	520 Lys Phe	Leu Ser Ile	Tyr Trp Phe 570	Gly Ser 555 Leu	Thr 540 Phe Val	525 Glu Ile	Val Lys Gly	Ala Pro Leu 575	Cys Val 560 Cys
Val Trp 545 Thr	Ser 530 Leu Phe	515 Ala His	Tyr Ala Val	Ile Asp Leu 565	Asp Asn 550 Leu	Tyr 535 Tyr Asn	520 Lys Phe	Leu Ser Ile	Tyr Trp Phe 570	Gly Ser 555 Leu	Thr 540 Phe Val	525 Glu Ile	Val Lys Gly Thr	Ala Pro Leu 575	Cys Val 560 Cys
Val Trp 545 Thr	Ser 530 Leu Phe	515 Ala His Ile	Tyr Ala Val Ile Lys 580	Ile Asp Leu 565 His	Asp Asn 550 Leu Ser	Tyr 535 Tyr Asn	520 Lys Phe Ile	Leu Ser Ile Ile Leu 585	Tyr Trp Phe 570 Lys	Gly Ser 555 Leu Pro	Thr 540 Phe Val	525 Glu Ile Ile Ser	Val Lys Gly Thr	Ala Pro Leu 575 Arg	Cys Val 560 Cys

Leu	Gly	Leu	Thr	Trp	Ser	Phe	Gly	Leu	Leu	Phe	Ile	Asn	Glu	Glu	Thr
	610					615					620			٠	
Ile	Val	Met	Ala	Tyr	Leu	Phe	Thr	Ile	Phe	Asn	Ala	Phe	Gln	Gly	Val
625					630					635					640
Phe	Ile	Phe	Ile	Phe	His	Cys	Ala	Leu	Gln	Lys	Lys	Val	Arg	Lys	Glu
				645					650					65 5	
Tyr	Gly	Lys	Cys	Phe	Arg	His	Ser	Tyr	Cys	Cys	Gly	Gly	Leu	Pro	Thr
			660					665					670		
Glu	Ser	Pro	His	Ser	Ser	Val	Lys	Ala	Ser	Thr	Thr	Arg	Thr	Ser	Ala
		675					680					685			
Arg	Tyr	Ser	Ser	Gly	Thr	Gln	Ser	Arg.	Ile	Arg	Arg	Met	Trp	Asn	Asp
	690					695					700				
Thr	Val	Arg	Lys	Gln	Ser	Glu	Ser	Ser	Phe	Ile	Ser	Gly	Asp	Ile	Asn
705					710					715					720
Ser	Thr	Ser	Thr	Leu	Asn	Gln	Gly	Met.	Thr	Gly	Asn	Tyr	Leu	Leu	Thr
Ser	Thr	Ser	Thr	Leu 725	Asn	Gln	Gly	Met	Thr 730	Gly	Asn	Tyr	Leu	Leu 735	Thr
				725				·	730						
				725				·	730					735	
Asn	Pro	Leu	Leu 740	725 Arg	Pro	His	Gly	Thr 745	730 Asn	Asn	Pro	Tyr	Asn 750	735 Thr	
Asn	Pro	Leu	Leu 740	725 Arg	Pro	His	Gly	Thr 745	730 Asn	Asn	Pro	Tyr	Asn 750	735 Thr	Leu
Asn Leu	Pro Ala	Leu Glu 755	Leu 740 Thr	725 Arg Val	Pro Val	His Cys	Gly Asn 760	Thr 745 Ala	730 Asn Pro	Asn Ser	Pro Ala	Tyr Pro 765	Asn 750 Val	735 Thr Phe	Leu
Asn Leu	Pro Ala	Leu Glu 755	Leu 740 Thr	725 Arg Val	Pro Val	His Cys	Gly Asn 760	Thr 745 Ala	730 Asn Pro	Asn Ser	Pro Ala	Tyr Pro 765	Asn 750 Val	735 Thr Phe	Leu Asn
Asn Leu Ser	Pro Ala Pro 770	Leu Glu 755 Gly	Leu 740 Thr	725 Arg Val	Pro Val Leu	His Cys Asn 775	Gly Asn 760 Asn	Thr 745 Ala Ala	730 Asn Pro	Asn Ser Asp	Pro Ala Thr 780	Tyr Pro 765 Ser	Asn 750 Val	735 Thr Phe	Leu Asn Asp
Asn Leu Ser	Pro Ala Pro 770	Leu Glu 755 Gly	Leu 740 Thr	725 Arg Val	Pro Val Leu	His Cys Asn 775	Gly Asn 760 Asn	Thr 745 Ala Ala	730 Asn Pro	Asn Ser Asp	Pro Ala Thr 780	Tyr Pro 765 Ser	Asn 750 Val	735 Thr Phe Met	Leu Asn Asp
Asn Leu Ser Thr 785	Pro Ala Pro 770 Leu	Leu Glu 755 Gly Pro	Leu 740 Thr His	725 Arg Val Ser	Pro Val Leu Gly 790	His Cys Asn 775 Asn	Gly Asn 760 Asn Phe	Thr 745 Ala Ala	730 Asn Pro Arg	Asn Ser Asp Ser 795	Pro Ala Thr 780 Tyr	Tyr Pro 765 Ser	Asn 750 Val Ala Leu	735 Thr Phe Met	Leu Asn Asp Lys 800

Asn	Asp	Thr	Ala	Phe	Glu	Lys	Met	He	lle	Ser	Glu	Leu	Val	His	Asn
			820					825					830	-	
Asn	Leu	Arg	Gly	Ser	Ser	Lys	Thr	His	Asn	Leu	Glu	Leu	Thr	Leu	Pro
		835					840					845			
Val	Lys	Pro	Val	Ile	Gly	Gly	Ser	Ser	Ser	Glu	Asp	Asp	Ala	Ile	Val
	850					855					860				
Ala	Asp	Ala	Ser	Ser	Leu	Met	His	Ser	Asp	Asn	Pro	Gly	Leu	Glu	Leu
865					870					875					880
His	His	Lys	Glu	Leu	Glu	Ala	Pro	Leu	Ile	Pro	Gln	Arg	Thr	His	Ser
				885					890					895	
Leu	Leu	Туг	Gln	Pro	Gln	Lys	Lys	Val	Lys	Ser	Glu	Gly	Thr	Asp	Ser
			900					905					910		
Tyr	Val	Ser	Gln	Leu	Thr	Ala	Glu	Ala	Glu	Asp	His	Leu	Gln	Ser	Pro
		915					920					925			
Asn	Arg	Asp	Ser	Leu	Tyr	Thr	Ser	Met	Pro	Asn	Leu	Arg	Asp	Ser	Pro
	930					935					940				
Tyr	Pro	Glu	Ser	Ser	Pro	Asp	Me t	Glu	Glu	Asp	Leu	Ser	Pro	Ser	Arg
945					950					955					960
Arg	Ser	Glu	Asn	Glu	Asp	Ile	Tyr	Tyr	Lys	Ser	Met	Pro	Asn	Leu	Gly
				965					970					975	
Ala	Gly	His	Gln	Leu	Gln	Met	Cys	Tyr	Gln	Ile	Ser	Arg	Gly	Asn	Ser
			980					985					990		
Asp	Gly	Туг	Ile	Ile	Pro	Ile	Asn	Lys	Glu	Gly	Cys	Ile	Pro	Glu	Gly
		995					1000					1005			
Asp	Val	Arg	Glu	Gly	Gln	Met	Gln	Leu	Val	Thr	Ser	Leu			
	1010)				101	5				102	0			
<210	0> 4														

<211> 3063

<212> DNA

<213> Human

<400> 4

GAAGGAAGCA AAGGGACAAA ACCACCTCCA GCAGTTTCTA CAACCAAAAT TCCACCTATA 60 ACAAATATTT TTCCCCTGCC AGAGAGATTC TGTGAAGCAT TAGACTCCAA GGGGATAAAG 120 TGGCCTCAGA CACAAAGGGG AATGATGGTT GAACGACCAT GCCCTAAGGG AACAAGAGGA 180 ACTGCCTCAT ATCTCTGCAT GATTTCCACT GGAACATGGA ACCCTAAGGG CCCCGATCTT 240 AGCAACTGTA CCTCACACTG GGTGAATCAG CTGGCTCAGA AGATCAGAAG CGGAGAAAAT 300 GCTGCTAGTC TTGCCAATGA ACTGGCTAAA CATACCAAAG GGCCAGTGTT TGCTGGGGAT 360 GTAAGTTCTT CAGTGAGATT GATGGAGCAG TTGGTGGACA TCCTTGATGC ACAGCTGCAG 420 GAACTGAAAC CTAGTGAAAA AGATTCAGCT GGACGGAGTT ATAACAAGCT CCAAAAACGA 480 GAGAAGACAT GCAGGGCTTA CCTTAAGGCA ATTGTTGACA CAGTGGACAA CCTTCTGAGA 540 CCTGAAGCTT TGGAATCATG GAAACATATG AATTCTTCTG AACAAGCACA TACTGCAACA 600 ATGTTACTCG ATACATTGGA AGAAGGAGCT TTTGTCCTAG CTGACAATCT TTTAGAACCA 660 ACAAGGGTCT CAATGCCCAC AGAAAATATT GTCCTGGAAG TTGCCGTACT CAGTACAGAA 720 GGACAGATCC AAGACTTTAA ATTTCCTCTG GGCATCAAAG GAGCAGGCAG CTCAATCCAA 780 CTGTCCGCAA ATACCGTCAA ACAGAACAGC AGGAATGGGC TTGCAAAGTT GGTGTTCATC 840 ATTTACCGGA GCCTGGGACA GTTCCTTAGT ACAGAAAATG CAACCATTAA ACTGGGTGCT 900 GATTTTATTG GTCGTAATAG CACCATTGCA GTGAACTCTC ACGTCATTTC AGTTTCAATC 960 AATAAAGAGT CCAGCCGAGT ATACCTGACT GATCCTGTGC TTTTTACCCT GCCACACATT 1020 GATCCTGACA ATTATTTCAA TGCAAACTGC TCCTTCTGGA ACTACTCAGA GAGAACTATG 1080 ATGGGATATT GGTCTACCCA GGGCTGCAAG CTGGTTGACA CTAATAAAAC TCGAACAACG 1140 TGTGCATGCA GCCACCTAAC CAATTTTGCA ATTCTCATGG CCCACAGGGA AATTGCATAT 1200 AAAGATGGCG TTCATGAATT ACTTCTTACA GTCATCACCT GGGTGGGAAT TGTCATTTCC 1260 CTTGTTTGCC TGGCTATCTG CATCTTCACC TTCTGCTTTT TCCGTGGCCT ACAGAGTGAC 1320 CGAAATACTA TTCACAAGAA CCTTTGTATC AACCTTTTCA TTGCTGAATT TATTTTCCTA 1380 ATAGGCATTG ATAAGACAAA ATATGCGATT GCATGCCCAA TATTTGCAGG ACTTCTACAC 1440 TTTTTCTTTT TGGCAGCTTT TGCTTGGATG TGCCTAGAAG GTGTGCAGCT CTACCTAATG 1500 TTAGTTGAAG TTTTTGAAAG TGAATATTCA AGGAAAAAAT ATTACTATGT TGCTGGTTAC 1560 TTGTTTCCTG CCACAGTGGT TGGAGTTTCA GCTGCTATTG ACTATAAGAG CTATGGAACA 1620 GAAAAAGCTT GCTGGCTTCA TGTTGATAAC TACTTTATAT GGAGCTTCAT TGGACCTGTT 1680 ACCTTCATTA TTCTGCTAAA TATTATCTTC TTGGTGATCA CATTGTGCAA AATGGTGAAG 1740 CATTCAAACA CTTTGAAACC AGATTCTAGC AGGTTGGAAA ACATTAAGTC TTGGGTGCTT 1800 GGCGCTTTCG CTCTTCTGTG TCTTCTTGGC CTCACCTGGT CCTTTGGGTT GCTTTTTATT 1860 AATGAGGAGA CTATTGTGAT GGCATATCTC TTCACTATAT TTAATGCTTT CCAGGGAGTG 1920 TTCATTTCA TCTTTCACTG TGCTCTCCAA AAGAAAGTAC GAAAAGAATA TGGCAAGTGC 1980 TTCAGACACT CATACTGCTG TGGAGGCCTC CCAACTGAGA GTCCCCACAG TTCAGTGAAG 2040 GCATCAACCA CCAGAACCAG TGCTCGCTAT TCCTCTGGCA CACAGAGTCG TATAAGAAGA 2100 ATGTGGAATG ATACTGTGAG AAAACAATCA GAATCTTCTT TTATCTCAGG TGACATCAAT 2160 AGCACTTCAA CACTTAATCA AGGAATGACT GGCAATTACC TACTAACAAA CCCTCTTCTT 2220 CGACCCCACG GCACTAACAA CCCCTATAAC ACATTGCTCG CTGAAACAGT TGTATGTAAT 2280 GCCCCTTCAG CTCCTGTATT TAACTCACCA GGACATTCAC TGAACAATGC CAGGGATACA 2340 AGTGCCATGG ATACTCTACC GCTAAATGGT AATTTTAACA ACAGCTACTC GCTGCACAAG 2400 GGTGACTATA ATGACAGCGT GCAAGTTGTG GACTGTGGAC TAAGTCTGAA TGATACTGCT 2460 TTTGAGAAAA TGATCATTTC AGAATTAGTG CACAACAACT TACGGGGCAG CAGCAAGACT 2520 CACAACCTCG AGCTCACGCT ACCAGTCAAA CCTGTGATTG GAGGTAGCAG CAGTGAAGAT 2580 GATGCTATTG TGGCAGATGC TTCATCTTTA ATGCACAGCG ACAACCCAGG GCTGGAGCTC 2640 CATCACAAAG AACTCGAGGC ACCACTTATT CCTCAGCGGA CTCACTCCCT TCTGTACCAA 2700 CCCCAGAAGA AAGTGAAGTC CGAGGGAACT GACAGCTATG TCTCCCAACT GACAGCAGAG 2760 GCTGAAGATC ACCTACAGTC CCCCAACAGA GACTCTCTTT ATACAAGCAT GCCCAATCTT 2820 AGAGACTCTC CCTATCCGGA GAGCAGCCCT GACATGGAAG AAGACCTCTC TCCCTCCAGG 2880

AGGAGTGAGA ATGAGGACAT TTACTATAAA AGCATGCCAA ATCTTGGA	GC TGGCCATCAG 2940
CTTCAGATGT GCTACCAGAT CAGCAGGGGC AATAGTGATG GTTATATA	AT CCCCATTAAC 3000
AAAGAAGGGT GTATTCCAGA AGGAGATGTT AGAGAAGGAC AAATGCAG	CT GGTTACAAG 3060
CTT	3063
<210> 5	
<211> 1474	
<212> PRT	
<213> Human	
<400> 5	
Met Ala Arg Leu Ala Ala Val Leu Trp Asn Leu Cys Val	Thr Ala Val
5 10	15
Leu Val Thr Ser Ala Thr Gln Gly Leu Ser Arg Ala Gly	Leu Pro Phe
20 25	30
Gly Leu Met Arg Arg Glu Leu Ala Cys Glu Gly Tyr Pro	lle Glu Leu
35 40 45	
Arg Cys Pro Gly Ser Asp Val lie Met Val Glu Asn Ala	Asn Tyr Gly
50 55 60	
Arg Thr Asp Asp Lys lie Cys Asp Ala Asp Pro Phe Gin	Met Glu Asn
65 70 75	80
Val Gin Cys Tyr Leu Pro Asp Ala Phe Lys lle Met Ser	GIn Arg Cys
85 90	95
Asn Asn Arg Thr Gin Cys Val Val Val Ala Gly Ser Asp	Ala Phe Pro
100 105	110
Asp Pro Cys Pro Gly Thr Tyr Lys Tyr Leu Glu Val Gln	Tyr Asp Cys
115 120 125	

Val Pro Tyr Lys Val Glu Gln Lys Val Phe Val Cys Pro Gly Thr Leu

	130					135					140				
GIn	Lys	Val	Leu	Glu	Pro	Thr	Ser	Thr	His	Glu	Ser	Glu	His	Gin	Ser
145					150					155					160
Gly	Ala	Trp	Cys	Lys	Asp	Pro	Leu	Gin	Ala	Gly	Asp	Arg	lle	Tyr	Val
				165					170					175	
Met	Pro	Trp	lle	Pro	Tyr	Arg	Thr	Asp	Thr	Leu	Thr	Glu	Tyr	Ala	Ser
			180					185.					190		
Trp	Glu	Asp	Tyr	Val	Ala	Ala	Arg	His	Thr	Thr	Thr	Tyr	Arg	Leu	Pro
		195					200					205			
Asn	Arg	Val	Asp	Gly	Thr	Gly	Phe	Val	Val	Tyr	Asp	Gly	Ala	Val	Phe
	210					215					220				
Tyr	Asn	Lys	Glu	Arg	Thr	Arg	Asn	He	Val	Lys	Tyr	Asp	Leu	Arg	Thr
225					230					235					240
Arg	He	Lys	Ser	Gly	Glu	Thr	Val	lle	Asn	Thr	Ala	Asn	Tyr	His	Asp
				245					250					255	
Thr	Ser	Pro	Tyr	Arg	Trp	Gly	Gly	Lys	Thr	Asp	lle	Asp	Leu	Ala	Vai
			260					265					270		
Asp	Glu	Asn	Gly	Leu	Trp	Val	lle	Tyr	Ala	Thr	Glu	Gly	Asn	Asn	Gly
		275					280					285			
Arg	Leu	Val	Val	Ser	GIn	Leu	Asn	Pro	Tyr	Thr	Leu	Arg	Phe	Glu	Gly
	290					295					300				
Thr	Trp	Glu	Thr	Gly	Tyr	Asp	Lys	Arg	Ser	Ala	Ser	Asn	Ala	Phe	Met
305					310					315			1		320
Val	Cys	Gly	Val	Leu	Tyr	Val	Leu	Arg	Ser	Val	Tyr	Val	Asp	Asp	Asp
				325					330					335	
Ser	Glu	Ala	Ala	Gly	Asn	Arg	Val	Asp	Tyr	Ala	Phe	Asn	Thr	Asn	Ala

			340					345					350		
Asn	Arg	Glu	Glu	Pro	Val	Ser	Leu	Thr	Phe	Pro	Asn	Pro	Tyr	GIn.	Phe
		355					360					365			
He	Ser	Ser	Val	Asp	Tyr	Asn	Pro	Arg	Asp	Asn	GIn	Leu	Tyr	Val	Trp
	370					375					380				
Asn	Asn	Tyr	Phe	Val	Val	Arg	Tyr	Ser	Leu	Glu	Phe	Gly	Pro	Pro	Asp
385					390					395					400
Pro	Ser	Ala	Gly	Pro	Ala	Thr	Ser	Pro	Pro	Leu	Ser	Thr	Thr	Thr	Thr
				405					410					415	
Ala	Arg	Pro	Thr	Pro	Leu	Thr	Ser	Thr	Ala	Ser	Pro	Ala	Ala	Thr	Thr
			420					425					430		
Pro	Leu	Arg	Arg	Ala	Pro	Leu	Thr	Thr	His	Pro	Val	Gly	Ala	lle	Asn
		435					440					445			
Gin	Leu	Gly	Pro	Asp	Leu	Pro	Pro	Ala	Thr	Ala	Pro	Val	Pro	Ser	Thr
	450					455					460				
Arg	Arg	Pro	Pro	Ala	Pro	Asn	Leu	His	Val	Ser	Pro	Glu	Leu	Phe	Cys
465					470					475					480
Glu	Pro	Arg	Glu	Val	Arg	Arg	Val	Gln	Trp	Pro	Ala	Thr	Gln	Gln	Gly
				485					490					495	
Met	Leu	Val	Glu	Arg	Pro	Cys	Pro	Lys	Gly	Thr	Arg	Gly	lle	Ala	Ser
			500					505					510		
Phe	GIn	Cys	Leu	Pro	Ala	Leu	Gly	Leu	Trp	Asn	Pro	Arg	Gly	Pro	Asp
		515					520					525			
Leu	Ser	Asn	Cys	Thr	Ser	Pro	Trp	Val	Asn	Gln	Val	Ala	Gln	Lys	He
Leu	Ser 530	Asn	Cys	Thr	Ser	Pro 53 5	Trp	Val	Asn	Gln	Val 540	Ala	Gln	Lys	lle

545					550					555					560
Thr	Arg	Gly	Ser	He	Tyr	Ala	Gly	Asp	Val	Ser	Ser	Ser	Val	Lys.	Leu
				565					570					575	
Met	Glu	GIn	Leu	Leu	Asp	He	Leu	Asp	Ala	Gln	Leu	GIn	Ala	Leu	Arg
			580					585					590		
Pro	He	Glu	Arg	Glu	Ser	Ala	Gly	Lys	Asn	Tyr	Asn	Lys	Met	His	Lys
		595					600					605		٠	
Arg	Glu	Arg	Thr	Cys	Lys	Asp	Tyr	lle	Lys	Ala	Val	Val	Glu	Thr	Val
	610					615					620				
Asp	Asn	Leu	Leu	Arg	Pro	Glu	Ala	Leu	Glu	Ser	Trp	Lys	Asp	Met	Asn
625					630					635					640
Ala	Thr	Glu	GIn	Val	His	Thr	Ala	Thr	Met	Leu	Leu	Asp	Val	Leu	Glü
				645					650					655	
Glu	Gly	Ala	Phe	Leu	Leu	Ala	Asp	Asn	Val	Arg	Glu	Pro	Ala	Arg	Phe
			660					665					670		
Leu	Ala	Ala	Lys	Glu	Asn	Val	Val	Leu	Glu	Val	Thr	Val	Leu	Asn	Thr
		675					680					685			
Glu	Gly	GIn	Val	GIn	Głu	Leu	Val	Phe	Pro	Gln	Glu	Glu	Tyr	Pro	Arg
	690					695					700				
Lys	Asn	Ser	He	Gln	Leu	Ser	Ala	Lys	Thr	He	Lys	GIn	Asn	Ser	Arg
705					710					715					720
Asn	Gly	Val	Val	Lys	Val	Val	Phe	lle	Leu	Tyr	Asn	Asn	Leu	Gly	Leu
				725					730					735	
Phe	Leu	Ser	Thr	Glu	Asn	Ala	Thr	Val	Lys	Leu	Ala	Gly	Glu	Ala	Gly
			740					745					750		
Pro	Gly	Gly	Pro	Gly	Gly	Ala	Ser	Leu	Val	Val	Asn	Ser	Gln	Val	11e

		755					760					765			
Ala	Ala	Ser	He	Asn	Lys	Glu	Ser	Ser	Arg	Val	Phe	Leu	Met	Asp	Pro
	770					775					780				
Val	lie	Phe	Thr	Val	Ala	His	Leu	Glu	Asp	Lys	Asn	His	Phe	Asn	Ala
785					790					79 5					800
Asn	Cys	Ser	Phe	Trp	Asn	Tyr	Ser	Glu	Arg	Ser	Met	Leu	Gly	Tyr	Trp
				805					.810					815	
Ser	Thr	Gln	Ġly	Cys	Arg	Leu	Val	Glu	Ser	Asn	Lys	Thr	His	Thr	Thr
			820					825					830		
Cys	Ala	Cys	Ser	His	Leu	Thr	Asn	Phe	Ala	Val	Leu	Met	Ala	His	Arg
		835					840					845			
Glu	lle	Tyr	Gin	Gly	Arg	lle	Asn	Glu	Leu	Leu	Leu	Ser	Val	He	Thr
	850					855					860				
Trp	Val	Gly	lle	Val	He	Ser	Leu	Val	Cys	Leu	Ala	He	Cys	ile	Ser
865					870					875					880
Thr	Phe	Cys	Phe	Leu	Arg	Gly	Leu	Gln	Thr	Asp	Arg	Asn	Thr	He	His
				885					890					895	
Lys	Asn	Leu	Cys	lle	Asn	Leu	Phe	Leu	Ala	Glu	Leu	Leu	Phe	Leu	Val
			900					905					910		
Gly	lle	Asp	Lys	Thr	Gln	Tyr	Glu	Пe	Ala	Cys	Pro	lle	Phe	Ala	Gly
		915					920					925			
Leu	Leu	His	Tyr	Phe	Phe	Leu	Ala	Ala	Phe	Ser	Trp	Leu	Cys	Leu	Glu
	930					935					940				
Gly	Val	His	Leu	Tyr	Leu	Leu	Leu	Val	Glu	Val	Phe	Glu	Ser	Glu	Tyr
945					950					95 5					960
Ser	Arg	Thr	Lys	Tyr	Tyr	Tyr	Leu	Gly	Gly	Tyr	Cys	Phe	Pro	Ala	Leu

				965					970					975	
Val	Val	Gly	lle	Ala	Ala	Ala	lle	Asp	Tyr	Arg	Ser	Tyr	Gly	Thr	Glu
			980					985					990		
Lys	Ala	Cys	Trp	Leu	Arg	Val	Asp	Asn	Tyr	Phe	lle	Trp	Ser	Phe	lle
		995					1000)				100	5		
Gly	Pro	Val	Ser	Phe	Val	lle	Val	Val	Asn	Leu	Val	Phe	Leu	Met	Val
	1010)				1015	j				1020)			
Thr	Leu	His	Lys	Met	He	Arg	Ser	Ser	Ser	Val	Leu	Lys	Pro	Asp	Ser
1025	5				1030)				1035	5				1040
Ser	Arg	Leu	Asp	Asn	lle	Lys	Ser	Trp	Ala	Leu	Gly	Ala	lle	Ala	Leu
				104	5				1050)				105	5
Leu	Phe	Leu	Leu	Gly	Leu	Thr	Trp	Ala	Phe	Gly	Leu	Leu	Phe	He	Asn
			1060)				1065	5				1070	0	
Lys	Glu	Ser	Val	Val	Met	Ala	Tyr	Leu	Phe	Thr	Thr	Phe	Asn	Ala	Phe
Lys	Glu	Ser 107		Val	Met	Ala	Tyr 108(Phe	Thr	Thr	108		Ala	Phe
		107	5				1080)				108			
		107! Val	5				1080 Phe)				108	5		
GIn	Gly 109	107! Val	5 Phe	lle	Phe	Val 109	108(Phe) His	Cys	Ala	Leu 110	108 GIn O	5 Lys	Lys	
GIn	Gly 1090 Lys	107! Val	5 Phe	lle	Phe	Val 1099 Cys	108(Phe) His	Cys	Ala	Leu 1100 Tyr	108 GIn O	5 Lys	Lys	Val
GIn His	Gly 1096 Lys 5	107! Val 0 Glu	5 Phe Tyr	lle Ser	Phe Lys	Val 109! Cys	1086 Phe 5 Leu) His Arg	Cys His	Ala Ser	Leu 1100 Tyr 5	108 Gln O Cys	5 Lys	Lys	Va! Arg 1120
GIn His	Gly 1096 Lys 5	107! Val 0 Glu	5 Phe Tyr	lle Ser	Phe Lys 1110 Thr	Val 109! Cys	1086 Phe 5 Leu) His Arg	Cys His	Ala Ser 111! Lys	Leu 1100 Tyr 5	108 Gln O Cys	5 Lys Cys	Lys	Va! Arg 1120 Arg
GIn His 1109 Ser	Gly 1096 Lys 5 Pro	107! Val O Glu Pro	5 Phe Tyr Gly	lle Ser Gly	Phe Lys 1110 Thr	Val 1099 Cys O His	1080 Phe Leu Gly	His Arg Ser	Cys His Leu 113	Ala Ser 1115 Lys	Leu 1100 Tyr 5 Thr	1089 Gln O Cys Ser	5 Lys Cys	Lys IIe Met 113	Val Arg 1120 Arg
GIn His 1109 Ser	Gly 1096 Lys 5 Pro	107! Val O Glu Pro	5 Phe Tyr Gly	lle Ser Gly 112: Tyr	Phe Lys 1110 Thr	Val 1099 Cys O His	1080 Phe Leu Gly	His Arg Ser	Cys His Leu 113 Gin	Ala Ser 1115 Lys	Leu 1100 Tyr 5 Thr	1089 Gln O Cys Ser	5 Lys Cys Ala	Lys Ile Met 113 Arg	Val Arg 1120 Arg
GIn His 1109 Ser Ser	Gly 1096 Lys Pro	107! Val Glu Pro	Phe Tyr Gly Arg	Ser Gly 112: Tyr	Phe Lys 1110 Thr 5	Val 1099 Cys O His	1080 Phe Leu Gly	His Arg Ser Thr	Cys His Leu 113 Gin 5	Ser 1115 Lys O Ser	Leu 1100 Tyr 5 Thr	1089 Gln O Cys Ser	5 Lys Cys Ala Arg	Lys IIe Met 113 Arg	Val Arg 1120 Arg 5
GIn His 1109 Ser Ser	Gly 1096 Lys Pro	107! Val Glu Pro	Phe Tyr Gly Arg 114 Thr	Ser Gly 112: Tyr	Phe Lys 1110 Thr 5	Val 1099 Cys O His	1080 Phe Leu Gly	His Arg Ser Thr 114	Cys His Leu 113 Gin 5	Ser 1115 Lys O Ser	Leu 1100 Tyr 5 Thr	1089 Gln O Cys Ser	Lys Cys Ala Arg 115 Met	Lys IIe Met 113 Arg	Val Arg 1120 Arg 5

1170)				1175	ō				1180)			
Leu Leu	Thr	Asn	Pro	Val	Leu	GIn	Pro	Arg	Gly	Gly	Thr	Ser	Pro	Tyr
1185				1190)				1195	5				1200
Asn Thr	Leu	He	Ala	Glu	Ser	Val	Gly	Phe	Asn	Pro	Ser	Ser	Pro	Pro
			120	5				1210)				1215	5
Val Phe	Asn	Ser	Pro	Gly	Ser	Tyr	Arg	Glu	Pro	Lys	His	Pro	Leu	Gly
		1220)				1225	5				1230)	
Gly Arg	Glu	Ala	Cys	Gly	Met	Asp	Thr	Leu	Pro	Leu	Asn	Gly	Asn	Phe
	123	5				1240)				1245	5		
Asn Asn	Ser	Tyr	Ser	Leu	Arg	Ser	Gly	Asp	Phe	Pro	Pro	Gly	Asp	Gly
1250)				125	5				1260)			
Gly Pro	Glu	Pro	Pro	Arg	Gly	Arg	Asn	Leu	Ala	Asp	Ala	Ala	Ala	Phe
1265				1270)				127	5				1280
Glu Lys	Met	lle	He	Ser	Glu	Leu	Val	His	Asn	Asn	Leu	Arg	Gly	Ser
			128	5				1290)				129	5
Ser Ser	Ala	Ala	Lys	Gly	Pro	Pro	Pro	Pro	Glu	Pro	Pro	Val	Pro	Pro
		1300	0				130	ō				1310)	
Val Pro	Gly	Gly	Gly	Gly	Glu	Glu	Glu	Ala	Giy	Gly	Pro	Gly	Gly	Ala
	131	5				1320)				132	5		
Asp Arg	Ala	Glu	lle	Glu	Leu	Leu	Tyr	Lys	Ala	Leu	Glu	Glu	Pro	Leu
133	0				133	5				134	0			
Leu Leu	Pro	Arg	Ala	GIn	Ser	Val	Leu	Tyr	Gln	Ser	Asp	Leu	Asp	Glu
1345				135	0				135	5				1360
Ser Glu	Ser	Cys	Thr	Ala	Glu	Asp	Gly	Ala	Thr	Ser	Arg	Pro	Leu	Ser
			136	5				137	0				137	5

1380

1385

1390

Asp Ser Pro Ser Tyr Pro Asp Ser Ser Pro Glu Gly Pro Ser Glu Ala

1395

1400

1405

Leu Pro Pro Pro Pro Ala Pro Pro Gly Pro Pro Glu lle Tyr Tyr

1410

1415

1420

Thr Ser Arg Pro Pro Ala Leu Val Ala Arg Asn Pro Leu Gin Gly Tyr

1425

1430

1435

1440

Tyr Gln Val Arg Arg Pro Ser His Glu Gly Tyr Leu Ala Ala Pro Gly

1445

1450

1455

Leu Glu Gly Pro Gly Pro Asp Gly Asp Gly Gin Met Gin Leu Val Thr

1460

1465

1470

Ser Leu

<210> 6

<211> 4422

<212> DNA

<213> Human

<400> 6

ATGGCCCGCC TAGCCGCAGT GCTCTGGAAT CTGTGTGTCA CCGCCGTCCT GGTCACCTCG 60 GCCACCCAAG GCCTGAGCCG GGCCGGGCTC CCGTTCGGGC TGATGCGCCG GGAGCTGGCG 120

TGTGAAGGCT ACCCCATCGA GCTGCGGTGC CCCGGCAGCG ACGTCATCAT GGTGGAGAAT 180

GCCAACTACG GGCGCACGGA CGACAAGATT TGCGATGCTG ACCCTTTCCA GATGGAGAAT 240

GTGCAGTGCT ACCTGCCGGA CGCCTTCAAG ATCATGTCAC AGAGGTGTAA CAACCGCACC 300

CAGTGCGTGG TGGTCGCCGG CTCGGATGCC TTTCCTGACC CCTGTCCTGG GACCTACAAG 360

TACCTGGAGG TGCAGTACGA CTGTGTCCCC TACAAAGTGG AGCAGAAAGT CTTCGTGTGC 420

CCAGGGACCC TGCAGAAGGT GCTGGAGCCC ACCTCGACAC ACGAGTCAGA GCACCAGTCT 480

GGCGCATGGT GCAAGGACCC GCTGCAGGCG GGTGACCGCA TCTACGTGAT GCCCTGGATC 540

CCCTACCGCA CGGACACACT GACTGAGTAT GCCTCGTGGG AGGACTACGT GGCCGCCCGC 600 CACACCACCA CCTACCGCCT GCCCAACCGC GTGGATGGCA CAGGCTTTGT GGTCTACGAT 660 GGTGCCGTCT TCTACAACAA GGAGCGCACG CGCAACATCG TCAAGTATGA CCTACGGACG 720 CGCATCAAGA GCGGGGAGAC GGTCATCAAT ACCGCCAACT ACCATGACAC CTCGCCCTAC 780 CGCTGGGGCG GAAAGACCGA CATTGACCTG GCGGTGGACG AGAACGGGCT GTGGGTCATC 840 TACGCCACTG AGGGCAACAA CGGGCGGCTG GTGGTGAGCC AGCTGAACCC CTACACACTG 900 CGCTTTGAGG GCACGTGGGA GACGGGTTAC GACAAGCGCT CGGCATCCAA CGCCTTCATG 960 GTGTGTGGGG TCCTGTACGT CCTGCGCTCC GTGTACGTGG ATGATGACAG CGAGGCGGCT 1020 GGCAACCGCG TGGACTATGC CTTCAACACC AATGCCAACC GCGAGGAGCC TGTCAGCCTC 1080 ACCTTCCCCA ACCCCTACCA GTTCATCTCC TCCGTTGACT ACAACCCTCG CGACAACCAG 1140 CTGTACGTCT GGAACAACTA TTTCGTGGTG CGCTACAGCC TGGAGTTCGG GCCGCCCGAC 1200 CCCAGTGCTG GCCCAGCCAC TTCCCCACCC CTCAGCACGA CCACCACAGC CAGGCCCACG 1260 CCCCTCACCA GCACAGCCTC GCCCGCAGCC ACCACCCCGC TCCGCCGGGC ACCCCTCACC 1320 ACGCACCCAG TGGGTGCCAT CAACCAGCTG GGACCTGATC TGCCTCCAGC CACAGCCCCA 1380 GTCCCCAGCA CCCGGCGGCC CCCAGCCCCG AATCTACACG TGTCCCCTGA GCTCTTCTGC 1440 GAGCCCCGAG AGGTACGGCG GGTCCAGTGG CCGGCCACCC AGCAGGGCAT GCTGGTGGAG 1500 AGGCCCTGCC CCAAGGGGAC TCGAGGAATT GCCTCCTTCC AGTGTCTACC AGCCTTGGGG 1560 CTCTGGAACC CCCGGGGCCC TGACCTCAGC AACTGCACCT CCCCCTGGGT CAACCAGGTG 1620 GCCCAGAAGA TCAAGAGTGG GGAGAACGCG GCCAACATCG CCAGCGAGCT GGCCCGACAC 1680 ACCCGGGGCT CCATCTACGC GGGGGACGTC TCCTCCTCTG TGAAGCTGAT GGAGCAGCTG 1740 CTGGACATCC TGGATGCCCA GCTGCAGGCC CTGCGGCCCA TCGAGCGCGA GTCAGCCGGC 1800 AAGAACTACA ACAAGATGCA CAAGCGAGAG AGAACTTGTA AGGATTATAT CAAGGCCGTG 1860 GTGGAGACAG TGGACAATCT GCTCCGGCCA GAAGCTCTGG AGTCCTGGAA GGACATGAAT 1920 GCCACGGAGC AGGTGCACAC GGCCACCATG CTCCTCGACG TCCTGGAGGA GGGCGCCTTC 1980 CTGCTGGCCG ACAATGTCAG GGAGCCTGCC CGCTTCCTGG CTGCCAAGGA GAACGTGGTC 2040 CTGGAGGTCA CAGTCCTGAA CACAGAGGGC CAGGTGCAGG AGCTGGTGTT CCCCCAGGAG 2100 GAGTACCCGA GAAAGAACTC CATCCAGCTG TCTGCCAAAA CCATCAAGCA GAACAGCCGC 2160 AATGGGGTGG TCAAAGTTGT CTTCATCCTC TACAACAACC TGGGCCTCTT CCTGTCCACG 2220 GAGAATGCCA CAGTGAAGCT GGCCGGCGAA GCAGGCCCGG GTGGCCCTGG GGGCGCCTCT 2280 CTAGTGGTGA ACTCACAGGT CATCGCAGCA TCCATCAACA AGGAGTCCAG CCGCGTCTTC 2340 CTCATGGACC CTGTCATCTT CACCGTGGCC CACCTGGAGG ACAAGAACCA CTTCAATGCT 2400 AACTGCTCCT TCTGGAACTA CTCGGAGCGT TCCATGCTGG GCTATTGGTC GACCCAAGGC 2460 TGCCGCCTGG TGGAGTCCAA CAAGACCCAT ACCACGTGTG CCTGCAGCCA CCTCACCAAC 2520 TTCGCTGTGC TCATGGCTCA CCGTGAGATC TACCAGGGCC GCATCAACGA GCTGCTGCTG 2580 TCGGTCATCA CCTGGGTGGG CATTGTGATC TCCCTGGTCT GCTTGGCCAT CTGCATCTCC 2640 ACCTTCTGCT TCCTGCGGGG GCTGCAGACC GACCGCAACA CCATCCACAA GAACCTGTGC 2700 ATCAACCTCT TCCTGGCTGA GCTGCTCTTC CTGGTCGGGA TCGACAAGAC TCAGTATGAG 2760 ATTGCCTGCC CCATCTTCGC CGGCCTGCTG CACTATTTCT TCCTGGCTGC CTTCTCCTGG 2820 CTGTGCCTGG AGGGCGTGCA CCTCTACCTG CTACTAGTGG AGGTGTTTGA GAGCGAGTAT 2880 TCCCGCACCA AGTACTACTA CCTGGGTGGC TACTGCTTCC CGGCCCTGGT GGTGGGCATC 2940 GCGGCTGCCA TTGACTACCG CAGCTACGGC ACCGAGAAGG CCTGCTGGCT CCGAGTGGAC 3000 AATTACTTCA TCTGGAGTTT CATCGGGCCA GTCTCCTTCG TTATCGTGGT CAACCTGGTG 3060 TTCCTCATGG TGACCCTGCA CAAGATGATC CGAAGCTCAT CTGTGCTCAA GCCCGACTCC 3120 AGCCGCCTGG ACAACATTAA ATCCTGGGCG CTGGGGGCCA TCGCGCTGCT GTTCCTGCTG 3180 GGCCTCACCT GGGCTTTCGG CCTCCTCTTC ATCAACAAGG AGTCGGTGGT CATGGCCTAT 3240 CTCTTCACCA CCTTCAACGC CTTCCAGGGG GTCTTCATCT TCGTCTTTCA CTGCGCCTTA 3300 CAGAAGAAGG TGCACAAGGA GTACAGCAAG TGCCTGCGTC ACTCCTACTG CTGCATCCGC 3360 TCCCCACCCG GGGGCACTCA CGGATCCCTC AAGACCTCAG CCATGCGAAG CAACACCCGC 3420 TACTACACAG GGACCCAGAG CCGAATTCGG AGGATGTGGA ATGACACTGT GAGGAAACAG 3480 ACGGAGTCCT CCTTCATGGC GGGTGACATC AACAGCACCC CCACCCTGAA CCGAGGTACC 3540 ATGGGGAACC ACCTGCTGAC CAACCCCGTG CTGCAGCCCC GTGGGGGCAC CAGTCCCTAC 3600 AACACCCTCA TCGCCGAGTC AGTGGGCTTC AATCCCTCCT CGCCCCCTGT CTTCAACTCC 3660 CCAGGGAGCT ACCGGGAACC CAAGCACCCC TTGGGAGGCC GGGAAGCCTG TGGCATGGAC 3720
ACCCTGCCCC TGAACGGCAA CTTCAATAAC AGTTACTCCT TGCGAAGTGG GGATTTCCCT 3780
CCCGGGGATG GGGGCCCTGA GCCGCCCCGA GGCCGGAACC TAGCCGATGC GGCGGCCTTT 3840
GAGAAGATGA TCATCTCAGA GCTGGTGCAC AACAACCTGC GGGGGAGCAG CAGCGCGGCC 3900
AAGGGCCCTC CACCGCCTGA GCCCCCTGTG CCACCTGTGC CAGGGGGCGG GGGCGAGGAA 3960
GAGGCGGGCG GGCCCGGGGG TGCTGACCGG GCCGAGATTG AACTTCTCTA TAAGGCCCTG 4020
GAGGAGCCTC TGCTGCTCC CCGGGCCCAG TCGGTGCTGT ACCAGAGCGA TCTGGACGAG 4080
TCGGAGAGCT GCACGGCCGA GGACGGCCC ACCAGCCGC CCCTCTCCTC CCCTCCTGC 4140
CGGGACTCCC TCTATGCCAG CGGGGCCAAC CTGCGGGACT CACCCTCCTA CCCGGACAGC 4200
AGCCCTGAGG GGCCCAGTGA GGCCCTGCCC CCACCCCCTC CCGCACCCCC CGGCCCCCC 4260
GAAATCTACT ACACCTCGCG CCCGCCAGCC CTGGTGGCCC GGAATCCCCT GCAGGGCTAC 4320
TACCAGGTGC GGCGCCTAG CCACCAGGCC TACCTGGCAG CCCCAGGCCT TGAGGGGCCA 4380
GGGCCCGATG GGGACGGCA GATGCAGCTG GTCACCAGTC TC

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP99/03909

A.		TON OF SUBJECT N				
	$Int.Cl^6$	C07K14/705,	C12N15/12,	C12P21/02,	C07K16/28,	G01N33/50,
		A61K38/17,	C12Q1/68			

According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC

B. FIELDS SEARCHED

Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols)

Int.Cl⁶ C07K14/705, C12N15/12, C12P21/02, C07K16/28, G01N33/50,

A61K38/17, C12Q1/68

Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched

Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practicable, search terms used)

GenBank/EMBL/DDBJ/GeneSeq

SwissProt/PIR/GeneSeq

C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT

Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
X A	Genomics Vol.26 No.2 (1995) Baud V.et al. "EMR1, an unusual member in the family of hormone receptors with seven transmembrane segments"p.334-344	15,16 1-14
х	Neuron Vol.18 (1997) Krasnoperov V.G.et al."α-Latroxin stimulates exocytosis by the interaction with a neuronal G-protein-coupled receptor"p.925-937	1-16
Х	The Journal of Biological Chemistry Vol.272 No.34 (1997) Lelianova V.G.et al. "α-Latroxin receptor, latrophilin, is a novel member of the secretin family of G-protein-coupled receptors" p.21504-21508	1-16
P,X	WO,98/39440,A2 (Univ.New York State) 11 September, 1998 (11.09.98) & AU,9866853,A	1-16
P,X	DNA Research Vol.5 (1998 Oct.) Nagase T.et al." Prediction of the coding sequences of unidentified human genes. XI. The complete sequences of 100 new cDNA clones from brain which code for large proteins in vitro" p.277-286	1-16

\boxtimes	Further documents are listed in the continuation of Box C.	See patent family annex.				
"A" "E" "L" "O"	Special categories of cited documents: document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance earlier document but published on or after the international filing date document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed	"T" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art document member of the same patent family				
Date	of the actual completion of the international search 05 November, 1999 (05.11.99)	Date of mailing of the international search report 16 November, 1999 (16.11.99)				
Naп	e and mailing address of the ISA/ Japanese Patent Office	Authorized officer				
Facs	imile No.	Telephone No.				

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP99/03909

	tion). DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	
Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
P,X	FEBS Letters Vol.443 (1999 Jan.) Matsushita H.et al. "Th latrophilin family: multiply spliced G protein-couple receptors with differential tissue distribution "p.348-352	e 1-16 .
P,X	The Journal of Biological Chemistry Vol.274 No.9 (199 Feb.) Ichtchenko K.et al. "A novel ubiquitously expresse α -latrotoxin receptor is a member of the CIRL family o G-protein-coupled receptors" p.5491-5498	a
		·
		5
	•	
	·	
İ		
	·	

A. 発明の属する分野の分類(国際特許分類(IPC))

Int. C16 C07K14/705, C12N15/12, C12P21/02, C07K16/28, G01N33/50, A61K38/17, C12Q1/68

B. 調査を行った分野

調査を行った最小限資料(国際特許分類(IPC))

Int. C16 C07K14/705, C12N15/12, C12P21/02, C07K16/28, G01N33/50, A61K38/17, C12Q1/68

最小限資料以外の資料で調査を行った分野に含まれるもの

国際調査で使用した電子データベース(データベースの名称、調査に使用した用語)

GenBank/EMBL/DDBJ/GeneSeq SwissProt/PIR/GeneSeq

| C. 関連すると認められる文献

引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号
XA	Genomics Vol. 26 No. 2 (1995) Baud V. et al. "EMR1, an unusual member in the family of hormone receptors with seven transme mbrane segments" p. 334-344	15, 16 1-14
X	Neuron Vol. 18 (1997) Krasnoperov V.G. et al. " α -Latroxin stimulates exocytosis by the interaction with a neuronal G-protein-coupled receptor" p. 925-937	1-16
X	The Journal of Biological Chemistry Vol. 272 No. 34 (1997) Lelianova V. G. et al. "α-Latroxin receptor, latrophilin, is a novel member of the secretin family of G-protein-coupled receptors" p. 21504-21508	1-16

× C欄の続きにも文献が列挙されている。

| | パテントファミリーに関する別紙を参照。

- * 引用文献のカテゴリー
- 「A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示す もの
- 「E」国際出願日前の出願または特許であるが、国際出願日 以後に公表されたもの
- 「L」優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行 日若しくは他の特別な理由を確立するために引用する 文献(理由を付す)
- 「O」ロ頭による開示、使用、展示等に言及する文献
- 「P」国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願

- の日の後に公表された文献
- 「T」国際出願日又は優先日後に公表された文献であって て出願と矛盾するものではなく、発明の原理又は理 論の理解のために引用するもの
- 「X」特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明 の新規性又は進歩性がないと考えられるもの
- 「Y」特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以 上の文献との、当業者にとって自明である組合せに よって進歩性がないと考えられるもの
- 「&」同一パテントファミリー文献

国際調査を完了した日

05.11.99

国際調査報告の発送日 **16、11.99**

国際調査機関の名称及びあて先

日本国特許庁(ISA/JP) 郵便番号100-8915 東京都千代田区霞が関三丁目4番3号 特許庁審査官(権限のある職員) 深草 亜子 4B 9548

電話番号 03-3581-11.01 内線 3448

		97 0 3 3 0 3
C(続き).	関連すると認められる文献	
引用文献の カテゴリー*		関連する 請求の範囲の番号
P, X	WO, 98/39440, A2 (Univ. New York State) 11.9月.1998 (11.09.98) & AU, 9866853, A	1-16
P, X	DNA Research Vol.5 (1998 Oct.) Nagase T. et al. "Prediction of the coding sequences of unidentified human genes. XI. The complete sequences of 100 new cDNA clones from brain which code for large proteins in vitro" p. 277-286	1-16
P, X	FEBS Letters Vol. 443 (1999 Jan.) Matsushita H. et al. "The la trophilin family: multiply spliced G protein-coupled receptors with differential tissue distribution" p. 348-352	1-16
P, X	The Journal of Biological Chemistry Vol. 274 No. 9 (1999 Feb.) Ichtchenko K.et al. "A novel ubiquitously expressed α-latrotoxin receptor is a member of the CIRL family of G-protein-coupled receptors" p. 5491-5498	1-16
		·
	·	